PROCESS FOR PRODUCING CYTOTOXIC LYMPHOCYTE

Publication number:	WO03080817 (A1)		Also published as:
Publication date:	2003-10-02	国	EP1496109 (A1)
Inventor(s):	SAGAWA HIROAKI [JP]; IDENO MITSUKO [JP]; KATO IKUNOSHIN [JP]	Z	EP1496109 (A4) US2008227204 (A1)
Applicant(s):	TAKARA BIO INC [JP]; SAGAWA HIROAKI [JP]; IDENO MITSUKO [JP]; KATO IKUNOSHIN [JP]	Ø	US2005227354 (A1)
Classification:		<i>~</i>	MXPA04009287 (A)
	A61P31/04; A61P35/00; A61P37/02; C12N5/02; C12N5/06; A61K35/12; A61P31/00; A61P35/00; A61P37/00; C12N5/02; C12N5/06; A61K35/12; (IPC1-7): C12N5/02; A61K35/14; A61P31/04; A61P35/00; A61P37/02		more >>
		_	Cited documents:
- European:	C12N5/06B11C		WO8901942 (A1)
Application number:	WO2003JP03575 20030325	8.	JP4297494 (A)
Priority number(s):	JP20020084414 20020325	18	JP6306096 (A)
			JP2001314183 (A)

Abstract of WO 03080817 (A1)

A process for producing cytotoxic lymphocytes, characterized by comprising a step of performing at least any one of induction, maintenance and dilation culturing of cytotoxic lymphocytes in the presence of fibronectin, a fragment thereof or a mixture of these.

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2003 年10 月2 日 (02,10,2003)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 03/080817 A1

日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

(25) 国際出願の言語:

(30) 優先権データ:

特額2002-84414 2002 年3 月25 日 (25.03.2002) JP (71) 出題人 (米国を除く全ての指定国について): タカラバイオ株式会社 (TAKARA BIO INC.) [JP/JP]: 〒 520-2193 滋賀県 大津市 瀬田三丁目 4 著 1号 Shisa

(IP). (72) 発明者: および (75) 発明者: 出版人 (米国についてのみ): 佐川 裕章 (SAGAWA,Hiroaki) [IP/IP]: 〒525-0025 滋賀県 草津 市西渋川二丁目 G-3 2 Shiga (IP). 出野 美客市 (IDENO,Misuku) [P/IP]: 〒616-8176 京都府 京都市

南陵町 1-1-1 5 O Kyoto (JP).

右京区太泰乾町 2 8番地 7 Kyoto (JP). 加藤 郁之進 (KATO.Ikunoshin) [JP/JP]: 〒611-0028 京都府 宇治市

ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO,

NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL,

添付公開書類: — 国際調査報告書

ML, MR, NE, SN, TD, TG).

2 文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

: -

(54) Title: PROCESS FOR PRODUCING CYTOTOXIC LYMPHOCYTE

(54) 発明の名称: 細胞傷害性リンパ球の製造方法

(57) Abstract: A process for producing cytotoxic lymphocytes, characterized by comprising a step of performing at least any one of induction, maintenance and dilation culturing of cytotoxic lymphocytes in the presence of fibronectin, a fragment thereof or a mixture of these.

○ (57) 要約: 本発明は、フィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物の存在下に細胞傷害性リンパ球の の誘導、維持および拡大培養の少なくともいずれか1つを行なう工程を含むことを特徴とする、細胞傷害性リンパ 味の暴遽、予止に関する。

明細書

細胞傷害性リンパ球の製造方法

技術分野

本発明は、医療分野において有用な、細胞傷害性リンパ球を取得する方法に関 する。

背景技術

生体は主として免疫応答により異物から守られており、免疫システムはさまざまな細胞とそれが作り出す可溶性の因子によって成り立っている。なかでも中心的な役割を果たしているのが白血球、特にリンパ球である。このリンパ球はBリンパ球(以下、B細胞と記載することがある)とTリンパ球(以下、T細胞と記載することがある)という2種類の主要なタイプに分けられ、いずれも抗原を特異的に認識し、これに作用して生体を防御する。

T細胞は、CD (Cluster Designation) 4マーカーを有し、主に抗体産生の補助や種々の免疫応答の誘導に関与するヘルパーT細胞(以下、T_Iと記載する)、CD8マーカーを有し、主に細胞傷害活性を示す細胞傷害性T細胞〔T_c;細胞傷害性Tリンパ球(cytotoxic T lymphocyte)、キラーT細胞とも呼ばれる。以下、CTLと記載することがある〕に亜分類される。腫瘍細胞やウイルス感染細胞等を認識して破壊、除去するのに最も重要な役割を果たしているCTLは、B細胞のように抗原に対して特異的に反応する抗体を産生するのではなく、標的細胞腺表面上に存在する主要組織適合複合体〔MHC:ヒトにおいてはヒト白血球抗原(HLA)と称することもある〕クラスI分子に会合した標的細胞由来の抗原(抗原ベプチド)を直接認識して作用する。この時、CTL膜表面のT細胞レセプター(以下、TCRと称す)が前述した抗原ペプチドおよびMHCクラ

ス1分子を特異的に認識して、抗原ペプチドが自己由来のものなのか、あるいは 、非自己由来のものなのかを判断する。そして、非自己由来と判断された標的細 胞はCTLによって特異的に破壊、除去される。

近年、薬剤治療法や放射線治療法のように患者に重い肉体的負担がある治療法が見直され、患者の肉体的負担が軽い免疫治療法への関心が高まっている。特に免疫機能が正常なヒト由来のリンパ球から目的とする抗原に対して特異的に反応するCTLを生体外(イン・ピトロ、in vitro)で誘導した後、もしくは誘導を行わず、リンパ球を拡大培養し、患者へ移入する養子免疫療法の有効性が注目されている。例えば、動物モデルにおいて養子免疫療法がウイルス感染および腫瘍に対して有効な治療法であることが示唆されている(グリーンパーグ(Greenber g. P. D.) 著、アドパンセズ・イン・イムノロジー(Advances in Immunology)、1992年発行;ロイゼル P. ら (Reusser P., et al.)、ブラッド (Blood)、第78巻、第5号、第1373~1380頁(1991)]。この治療法ではCTLの抗原特異的傷害活性を維持もしくは増強させた状態でその細胞数を維持あるいは増加させることが重要である。

上記のような養子免疫療法において、治療効果を得るためには一定量以上の細胞数の細胞傷害性リンパ球を投与する必要がある。すなわち、イン・ビトロでこれらの細胞数を短時間に得ることが最大の問題であるといえる。

CTLの抗原特異的傷害活性を維持および増強するためには、CTLについて 抗原に特異的な応答を誘導する際に、目的とする抗原を用いた刺激を繰り返す方 法が一般的である。しかし、通常、この方法では最終的に得られるCTL数が減 少し、十分な細胞数が得られない。

疾病の治療に有効なT細胞を調製する方法としては、例えば、高濃度のIL-2を用いて誘導した腫瘍浸潤リンパ球 (TIL) を用いる養子免疫療法 (ニュー・イングランド・ジャーナル・オブ・メディシン (M. Engl. J. Med.)、第316巻、第1310~1321頁 (1986); ローゼンパーグ .S. A. 6 (Rosenberg S. A. et

al.)、N. Engl. J. Med.、第319巻、第25号、第1676~1680頁(1988);ホ M. ら (Ho M., et al.)、Blood、第81巻、第8号、第2093~2101頁(1993)〕が知られている。

次に、抗原特異的なCTLの調製に関しては、自己CMV感染線維芽細胞とインターロイキン-2 (IL-2) [リデル S. A. 6 (Riddell S. A., et al.)、ジャーナル・オブ・イムノロジー (J. Immunol.)、第146巻、第8号、第2795~2804頁 (1991)]、あるいは抗CD3モノクローナル抗体 (抗CD3mAb)とIL-2 [リデル S. A. 6 (Riddell S. A., et al.)、ジャーナル・オブ・イムノロジカル・メソッズ (J. Immunol. Methods)、第128巻、第2号、第189~201頁 (1990)]を用いて、それぞれCMV特異的CTLクローンを単離ならびに大量培養する方法が報告されている。

さらに、国際公開第96/06929号パンフレットにはREM法(rapid expansion method)が開示されている。このREM法は、抗原特異的CTLおよび T_R を含むて細胞の初期集団を短期間で増殖(Expand)させる方法である。つまり、個々のT細胞クローンを増殖させて大量のT細胞を提供可能であり、抗CD 3 抗体、IL-2、並びに放射線照射により増殖性をなくしたPBMC(peripher al blood mononuclear cell、末梢血単核細胞)とエプスタインーパールウイルス($Epstein-Barr\ virus$ 、以下EBVと略す)感染細胞とを用いて抗原特異的CTL数を増加させることが特徴である。

また、国際公開第97/32970号パンフレットには改変REM法が開示されており、当該方法はPBMCとは区別されるT細胞刺激成分を発現する分裂していない哺乳動物細胞株をフィーダ細胞として使用し、PBMCの使用量を低減させる方法である

リンフォカイン活性化キラー細胞(LAK細胞)は、リンパ球を含む末梢血液 (末梢血白血球)や臍帯血、組織液等にIL-2を加えて、数日間試験管内で培 巻することにより得られる細胞傷害活性を持つ機能的細胞集団である。この際、

抗CD3抗体を加えて培養することにより、さらにLAK細胞の増殖は加速する。このようにして得られたLAK細胞は非特異的にさまざまながん細胞やその他のターゲットに対して傷害活性を有する。LAK細胞も上記CTLと同様に、養子免疫療法に使用される。

上紀のとおり、細胞傷害性リンパ球、例えばCTL、LAK細胞、TIL等を取得する工程においてはIL-2の利用を欠かすことができない。IL-2が細胞表面のインターロイキン-2レセプター(IL-2R)に結合することにより細胞はさらに活性化される。また、IL-2Rはリンパ球の活性化マーカーとして知られている。これらの点において、細胞表面のIL-2Rの発現を上昇させることは重要である。また、CTLの誘導においては、抗原による刺激に供されたCTLの前駆細胞がCTLとして誘導される効率を向上させること、すなわち、誘導後の細胞群におけるCD8陽性細胞の割合(比率)を向上させることが重要である。

フィブロネクチンは動物の血液中、培養網胞表面、組織の細胞外マトリックスに存在する分子量25万の巨大な糖タンパク質であり、多彩な機能を持つことが知られている。そのドメイン構造は7つに分けられており(以下、第1図参照)、またそのアミノ酸配列中には3種類の類似の配列が含まれており、これら各配列の繰返しで全体が構成されている。3種類の類似の配列は1型、II型、II型と呼ばれ、このうち、III型はアミノ酸残基71~96個のアミノ酸残基で構成されており、これらのアミノ酸残基の一致率は17~40%である。フィブロネクチン中には14のIII型の配列が存在するが、そのうち、8番目、9番目、10番目(以下、それぞれIII-8、III-9、III-10と称する。)は細胞結合ドメインに、また12番目、13番目、14番目(以下、それぞれIII-12、III-13、III-14と称する。)はへパリン結合ドメインに含有されている。また、III-10にはVLA(very lateactivation antigen)-5結合領域が含まれており、この

コア配列はRGDSである。また、ヘパリン結合ドメインのC末端側にはIII CSと呼ばれる領域が存在する。IFICSには25アミノ酸からなるVLA-4に対して結合活性を有するCS-1と呼ばれる領域が存在する。 (Deane F. M omer, FIBRONECTIN, ACADEMIC PRESS INC., p1-8 (1988)、Kimizuka F. et al., J. Biochem. 110 p284-291 (1991)、Hanenberg H. et al., Human Gene Therap v 8 p2193-2206 (1997))

発明の開示

本発明の目的は、医療への使用に適した、細胞傷害活性を高いレベルで保持し た細胞傷害性リンパ球を取得する方法を提供することにある。

すなわち、本発明は、

- [1] フィプロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物の存在下に 細胞傷害性リンパ球の誘導、維持および拡大培養の少なくともいずれか1つを行 なう工程を含むことを禁御とする、細胞傷実性リンパ球の製造方法。
- [2] 網胞傷害性リンパ球が、フィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物の非存在下に誘導、維持および拡大培養の少なくともいずれか1つを行なったものと比べて、インターロイキン-2レセプターを高発現するものである前配[1]配載の方法。
- [3] 細胞傷害性リンパ球が、フィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物の非存在下に誘導、維持および拡大培養の少なくともいずれか1つを行なったものと比べて、CD8陽性細胞を高比率で含有するものである前配[1]記載の方法、
- [4] 細胞傷害性リンパ球が、フィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物の非存在下に誘導、維持および拡大培養の少なくともいずれか1つを行なったものと比べて、細胞傷害活性が高く維持されたものである前記[1]~[3]いずれか1項に記載の方法、

[5] フィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物が固相に固 定化されてなるものである前配[1]~[4] いずれか1項に記載の方法、

- [6] 固相が細胞培養用器材または細胞培養用担体である前記[5] 記載の方法、
- [7] 細胞培養用器材がシャーレ、フラスコまたはバッグであり、細胞培養用 相体がビーズ、メンプレンまたはスライドガラスである前記[6]記載の方法、
- [8] 細胞傷害性リンパ球の誘導、維持および拡大培養の少なくともいずれか 1つをフィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物を含む培地中 で行なう前記[1]~[4]いずれか1項に記載の方法、
- [9] フィブロネクチンのフラグメントが、配列表の配列番号1~7で表されるアミノ酸配列を少なくとも1つ含んでなるポリペプチドであるか、または前配ポリペプチドのアミノ酸配列に1以上のアミノ酸の置換、欠失、挿入もしくは付加を有するアミノ酸配列を有するポリペプチドであって、前記ポリペプチドと同等な機能を有するポリペプチドである前記[1]~[8] いずれか1項に記載の方法。
- [10] フィプロネクチンのフラグメントが、細胞接着活性および/またはへパリン結合活性を有するものである前記[9]配載の方法、
- [11] フィブロネクチンのフラグメントが、配列表の配列番号 8 \sim 19 で表されるアミノ酸配列のいずれかからなるボリベブチドより選択されるボリベブチドである前配 [9] 記載の方法、
- [12] 細胞傷害性リンパ球の誘導、維持および拡大培養の少なくともいずれ か1つを、フィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物の存在下 、輸地を含む細胞培養用器材中で行なう前記[1] 配載の方法であって、
- (a) 培養開始時の細胞数と細胞培養用器材における培養面積との比率が、1~ 5×10⁵ cells/cm² である、および
- (b) 培養開始時の培地中の細胞の濃度が、1~5×10⁵ cells/mlで

ある、

のいずれかの条件を満たす方法、

- [13] 希釈する工程もしくは細胞培養用器材を交換する工程を包含しない前 記「12] 記載の方法、
- [14] 前記[1]~[13] いずれか1項に記載の方法により得られる細胞 傷欲性リンパ球、
- [15] 前記[1]~[13] いずれか1項に記載の方法により得られる細胞 傷害性リンパ球を有効成分として含有する医薬、
- [16] フィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物を有効成分として含有することを特徴とする細胞のインターロイキン-2レセプター発現 増油剤。
- [17] フィブロネクチンのフラグメントが、配列表の配列番号1~?で表されるアミノ酸配列を少なくとも1つ含んでなるポリベブチドであるか、または前記ポリベブチドのアミノ酸配列に1以上のアミノ酸の置換、欠失、挿入もしくは付加を有するアミノ酸配列を有するポリベブチドであって、前記ポリベブチドと同等な機能を有するポリベブチドである前記[16]記載のインターロイキン-2レセブター発現増強剤、
- [18] フィブロネクチンのフラグメントが、細胞接着活性および/またはヘ パリン結合活性を有するものである前記[17]記載のインターロイキンー2レ セブター発現増強剤、
- [19] フィブロネクチンのフラグメントが、配列表の配列番号 $8\sim19$ で表されるアミノ酸配列のいずれかからなるボリベブチドより選択されるポリベブチドである前配 [17] 記載のインターロイキン-2レセブター発現増強剤、
- [20] フィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物を有効成分として含有することを特徴とするリンパ球中のCD8陽性細胞の比率向上剤、
- [21] フィブロネクチンのフラグメントが、配列表の配列番号1~7で表さ

れるアミノ酸配列を少なくとも1つ含んでなるポリベブチドであるか、または前 記ポリベブチドのアミノ酸配列に1以上のアミノ酸の置換、欠失、挿入もしくは 付加を有するアミノ酸配列を有するポリベブチドであって、前記ポリベブチドと 同等な機能を有するポリベブチドである前記[20]記載のCD8陽性細胞の比 盛命ト初。

- [22] フィブロネクチンのフラグメントが、細胞接着活性および/またはヘバリン結合活性を有するものである前配[21]記載のCD8陽性細胞の比率向ト剤。
- [23] フィブロネクチンのフラグメントが、配列表の配列番号 8 \sim 19 で表されるアミノ酸配列のいずれかからなるポリベブチドより選択されるポリベブチドである前記 [21] 記載のCD 8 陽性細胞の比率向上剤、
- [24] フィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物を有効成分として含有することを特徴とする細胞傷害性リンパ球における細胞傷害活性の向上卻または維持剤。
- [25] フィブロネグチンのフラグメントが、配列表の配列番号1~7で表されるアミノ酸配列を少なくとも1つ合んでなるポリベプチドであるか、または前記ポリペプチドのアミノ酸配列に1以上のアミノ酸の置換、欠失、挿入もしくは付加を有するアミノ酸配列を有するポリペプチドであって、前記ポリペプチドと同等な機能を有するポリペプチドである前記[24]記載の細胞傷害活性の向上剤または維持剤、
- [26] フィブロネクチンのフラグメントが、細胞接着活性および/またはヘ パリン結合活性を有するものである前記 [25] 記載の細胞傷害活性の向上剤ま たは維持剤、
- [27] フィブロネクチンのフラグメントが、配列表の配列番号8~19で表されるアミノ酸配列のいずれかからなるポリベプチドより選択されるポリベプチドである前配[25] 記載の細胞傷害活性の向上剤または維持剤、

[28] フィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物の存在下 に細胞傷害性リンパ球の誘導、維持および拡大培養の少なくともいずれか1つを 行なう工程を含む、細胞傷害性リンパ球でのインターロイキン-2レセプターの 発現を増大する方法、

- [29] フィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物の存在下 に細胞傷害性リンパ球の誘導、維持および拡大培養の少なくともいずれか1つを 行なう工程を含む、細胞傷害性リンパ球におけるCD8陽性細胞の比率を向上す る方法、
- [30] フィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物の存在下 に細胞傷害性リンパ球の誘導、維持および拡大培養の少なくともいずれか1つを 行なう工程を含むことを特徴とする細胞傷害性リンパ球において細胞傷害活性を 向上または維持させる方法、
- [31] 細胞傷害性リンパ球に外来遺伝子を導入する工程をさらに含む前配[1]~[13] いずれか1項に記載の方法、並びに
- [32] 外来遺伝子をレトロウイルス、アデノウイルス、アデノ随伴ウイルス またはシミアンウイルスを用いて導入する前記[31]記載の方法、 に関する。

図面の簡単な説明

第1図は、フィブロネクチンのドメイン構造を示す模式図である。

発明を実施するための最良の形態

本発明は、フィブロネクチンおよび/またはそのフラグメントの存在下に調製された細胞傷害性リンパ球において、細胞傷害活性が高く維持され、IL-2Rの発現量が有意に上昇し、およびCD8陽性細胞の比率が向上することを見出し、完成するに至ったものである。

なお、本明細書において細胞傷害性リンパ球の製造とは、当該細胞の誘導(活性化)、維持、拡大培養の各工程、もしくはこれらを組み合わせた工程を包含する工程を指す。また、本発明の細胞傷害性リンパ球の製造を、細胞傷害性リンパ球の培養とも称する。

以下、本発明を具体的に説明する。

(1) 本発明に使用されるフィブロネクチン、およびそのフラグメント

本明細書中に記載のフィブロネクチンおよびそのフラグメントは、天然から得られたもの、または人為的に合成されたもののいずれでもよい。フィブロネクチンおよびそのフラグメントは、例えば、ルオスラーティ E. ら [Ruoslahti E. et al.、ジャーナル・オブ・パイオロジカル・ケミストリー (J. Biol. Chem.)、第256巻、第14号、第7277~7281頁 (1981)] の開示に基づき、天然起源の物質から実質的に純粋な形態で製造することができる。ここで、本明細書に記載された実質的に純粋な形態で製造することができる。ここで、本明細書に記載された実質的に純粋なアイブロネクチンまたはフィブロネクチンフラグメントとは、これらが天然においてフィブロネクチンと一緒に存在する他のタンパク質を本質的に含有していないことを意味する。上記のフィブロネクチンおよびそのフラグメントは、それぞれ単独で、もしくは複数の種類のものを混合して本発明に使用することができる。

本発明に使用できるフィブロネクチンフラグメント、ならびに該フラグメントの調製に関する有用な情報は、キミヅカ F. ら (Kimiduka F., et al.、ジャーナル・オブ・パイオケミストリー (J. Biochem.)、第110巻、第284~291頁 (1991)]、コーンブリット A. R. ら (Kornbrihtt A. R., et al.、EMBOジャーナル (EMBO J.)、第4巻、第7号、1755~1759 (1985)]、およびセキグチ K. ら (Sekiguchi K., et al.、パイオケミストリー (Biochemistry)、第25巻、第17号、4936~4941 (1986)] 等より得ることができる。

本発明においては、フィブロネクチンフラグメントとしては、例えば、少なく ともIII-8 (配列表の配列番号1で表されるアミノ酸配列)、III-9 (

配列表の配列番号2で表されるアミノ酸配列)、III-10(配列表の配列番号3で表されるアミノ酸配列)、III-12(配列表の配列番号4で表されるアミノ酸配列)、III-13(配列表の配列番号5で表されるアミノ酸配列)、III-14(配列表の配列番号6で表されるアミノ酸配列)、およびCS-1(配列表の配列番号7で表されるアミノ酸配列)のいずれかの領域を構成するアミノ酸配列を含んでなるボリベブチド(第1図参照)が例示される。

また、当該フラグメントとしては、細胞接着活性および/またはヘパリン結合活性を有するものが好適に使用できる。細胞接着活性は、本発明で使用されるフラグメント (その細胞結合ドメイン)と細胞との結合を公知の方法を使用してアッセイすることにより調べることができる。例えば、このような方法には、ウイリアムズ D. A. らの方法 (Williams D. A. et al.、ネイチャー (Nature)、第352巻、第438~441頁 (1991)) が含まれる。当該方法は、培養プレートに固定化したフラグメントに対する細胞の結合を測定する方法である。また、ヘパリン結合活性は、本発明に使用されるフラグメント (そのヘパリン結合ドメイン)とヘパリンとの結合を公知の方法を使用してアッセイすることにより調べることができる。例えば、上記のウイリアムズ D. A. らの方法において、細胞に換えてヘパリン、例えば標識ヘパリンを使用することにより、同様の方法でフラグメントとへパリンとの結合の評価を行うことができる。

さらにフィプロネクチンのフラグメントとしては、C-274(配列表の配列番号8で表されるアミノ酸配列)、H-271(配列表の配列番号9で表されるアミノ酸配列)、H-296(配列表の配列番号10で表されるアミノ酸配列)、CH-271(配列表の配列番号11で表されるアミノ酸配列)、CH-296(配列表の配列番号12で表されるアミノ酸配列)、CH-296(配列表の配列番号12で表されるアミノ酸配列)、CH-296(配列表の配列番号12で表されるアミノ酸配列)、CH-2960(配列表の配列番号13で表されるアミノ酸配列)、CH-2960(配列表の配列番号13で表されるアミノ酸配列)より選択されるポリペプチドが何示される。

上記のCH-271、CH-296、C-274、C-CS1の各フラグメン

トはVLA-5に結合する活性を有する細胞結合ドメインを有するポリペプチドである。また、C-CS1、H-296、CH-296はVLA-4に結合する活性を有する細胞結合ドメインを有するポリペプチドである。さらに、H-271、H-296、CH-271およびCH-296はCH

本発明においては、上記の各ドメインが改変されたフラグメントも使用することができる。フィブロネクチンのヘパリン結合ドメインは3つのIII型配列(III-12、III-13、III-14)によって構成されている。前記III型配列のうちの一つもしくは二つを欠失したヘパリン結合ドメインを含むフラグメントも本発明に使用することが可能である。例えば、フィブロネクチンの細胞結合部位(VLA-5結合領域、Prol239~Serl516)と一つのIII型配列とが結合したフラグメントであるCHV-89(配列表の配列番号14で表されるアミノ酸配列)、CHV-90(配列表の配列番号15で表されるアミノ酸配列)、CHV-92(配列表の配列番号16で表されるアミノ酸配列)、CHV-92(配列表の配列番号16で表されるアミノ酸配列)、のよいは二つのIII型配列とが結合したフラグメントであるCHV-179(配列表の配列番号17で表されるアミノ酸配列)、CHV-181(配列表の配列番号18で表されるアミノ酸配列)が例示される。CHV-89、CHV-90、CHV-92はそれぞれIII-13、III-14、III-12を含むものであり、CHV-179はIII-13とIII-14を、CHV-181はIII-12とIII-13をそれぞれ合んでいる。

また、上記の各フラグメントにさらにアミノ酸を付加したフラグメントも本発明に使用することができる。当該フラグメントは、例えば、後述の製造例に記載のH-275-Cysの製造方法に準じて上配各フラグメントに所望のアミノ酸を付加することにより製造可能である。例えば、H-275-Cys(配列表の配列番号19で表されるアミノ酸配列)は、フィブロネクチンのヘパリン結合ドメインを有し、かつC未増にシステイン残基を有するフラグメントである。

なお、本発明に使用されるフラグメントとしては、本発明の所望の効果が得られる限り、上記に例示した天然のフィブロネクチンのアミノ酸配列の少なくとも一部を含むフラグメントと同等な機能を有する、当該フラグメントを構成するポリペプチドのアミノ酸配列に1以上のアミノ酸の置換、欠失、挿入若しくは付加を有するアミノ酸配列を有するポリペプチドからなるものであってもよい。

アミノ酸の置換等は、本来のポリペプチドの機能が維持され得る範囲内で該ポリペプチドの物理化学的性状等を変化させ得る程度のものであるのが好ましい。例えば、アミノ酸の置換等は、本来のポリペプチドの持つ性質(例えば、疎水性、親水性、電荷、p K 等)を実質的に変化させない範囲の保存的なものである。例えば、アミノ酸の置換は、①グリシン、アラニン;②パリン、イソロイシン、ロイシン;③アスパラギン酸、グルタミン酸、アスパラギン、グルタミン;④セリン、スレオニン;⑤リジン、アルギニン;⑥フェニルアラニン、チロシンの各グループ内での置換であり、アミノ酸の欠失、付加、挿入は、ポリペプチドにおけるそれらの対象部位周辺の性質に類似した性質を有するアミノ酸の、対象部位周辺の性質を実質的に変化させない範囲での欠失、付加、挿入である。

また、「同等な機能を有する」とは、フィブロネクチンフラグメントが有する、(i)細胞傷害性リンパ球の細胞傷害活性の維持機能、(ii) I L - 2 R の発現量の増強機能、または(iii) C D 8 陽性細胞の比率向上機能の少なくともいずれかの機能を有することをいう。アミノ酸の置換等を有するポリペプチドからなるフラグメントが、それらの機能を有するかについては後述の実施例に配載の方法に準じて適宜確認することができる。また、アミノ酸の置換等を有するポリペプチドからなるフラグメントとしては、細胞接着活性および/またはヘバリン結合活性を有するものが好適である。細胞接着活性および/パリン結合活性は、それらの前記活性測定方法に準じて評価することができる。

アミノ酸の置換等を有するポリペプチドからなるフラグメントとして、例えば 、2つの異なるドメイン間にリンカーとして1以上のアミノ酸が挿入されたフラ

グメントも本発明に使用することができる。

なお、フィブロネクチン自体についても同様、そのポリペプチドのアミノ酸配列に1以上のアミノ酸の置換、欠失、挿入もしくは付加を有するアミノ酸配列を有するポリペプチドであって、少なくとも前記(i)~(iii)のいずれかの機能を有するポリペプチドを、本発明において使用することができる。

本明細書中に記載のフィプロネクチンフラグメントは、例えば、米国特許第5. 198.423号明細書の記載に基づいて遺伝子組換え体より製造することもできる。 例えば、上記のH-271 (配列番号9)、H-296 (配列番号10)、CH -271 (配列番号11)、CH-296 (配列番号12) の各フラグメントな らびにこれらを取得する方法は当該特許明細書に詳細に記載されている。また、 上記のC-274 (配列番号8) フラグメントは米国特許第5,102,988号明細書 に記載された方法により得ることができる。さらに、C-CS1 (配列番号13) フラグメントは日本特許第3104178号明細書に記載された方法により得ること ができる。上記CHV-89(配列番号14)、CHV-90(配列番号15) 、CHV-179 (配列番号17) の各フラグメントは、日本特許第2729712号 明細書に記載された方法により得ることができる。また、СНV-181 (配列 番号18) フラグメントは国際公開第97/18318号パンフレットに記載された方法 に準じて得ることができる。CHV-92 (配列番号16) フラグメントは、日 本特許第2729712号明細書および国際公開第97/18318号パンフレットを参照し、 それらの文献に記載されたプラスミドに基づいて定型的にプラスミドを構築し、 該プラスミドを用いて遺伝子工学的に取得することができる。

これらのフラグメントまたはこれらフラグメントから定型的に誘導できるフラグメントは、〒305-8566日本国茨城県つくば市東1丁目1番地1中央第6 独立行政法人産業技術総合研究所特許微生物奇託センターに下記受託番号のもとで寄託された微生物を用いて製造する、あるいは各微生物の保持するプラスミドを公知の方法により改変することにより製造することができる:

FERM BP-2264 (H-271をコ-ドするアラスドを保有する大鵬蘭;寄託日 1989年1月30日)、
FERM BP-2800 (CH-296をコ-ドするアラスドを保有する大鵬蘭;寄託日 1989年5月12日)、
FERM BP-2799 (CH-271をコ-ドするアラスドを保有する大鵬蘭;寄託日 1989年5月12日)、
FERM BP-7420 (H-296をコ-ドするアラスドを保有する大鵬蘭;寄託日 1989年5月12日)、
FERM BP-1915 (C-274をコ-ドするアラスドを保有する大鵬蘭;寄託日 1988年6月17日)、
FERM BP-5723 (C-C31をコ-ドするアラスドを保有する大鵬蘭;寄託日 1990年3月5日)、
FERM P-12182 (CHY-89をコ-ドするアラスドを保有する大鵬蘭;寄託日 1991年4月8日)、
FERM P-12183 (CHY-179をコ-ドするアラスドを保有する大鵬蘭;寄託日 1991年4月8日)、

フィブロネクチンは巨大な糖タンパク質であるため、天然起源のタンパク質を 調製して使用することは産業上および医薬品製造上、必ずしも容易ではない。さ らにフィブロネクチンは生体内では血しょう中に多量に存在しており、血液製剤 として血しょうから得られるフィブロネクチンを使用する場合は、フィブロネク チン以外の成分のコンタミネーションの恐れがあり、安全面においても問題ある ことも考えられる。また、フィブロネクチンは多機能タンパク質であることから 、その使用の状況によっては、本発明の方法に効果を示す領域とは異なる領域に 起因する不都合が起こることも考えられる。これらのことから、本発明において は、入手、取り扱いの容易さ、安全面の観点から、好適にはフィブロネクチンフ ラグメント、さらに好適には前記のようにして得られる組換えフィブロネクチン フラグメントを使用することができる。さらに、後述するリンパ球の拡大培養率 の向上、拡大培養されたリンパ球における I L - 2 R の発現量の上昇、および拡 大培養されたリンパ球集団中のCD8陽性細胞の比率の向上等の効果を示すこと ができるフィブロネクチンフラグメントが特に好適に使用できる。また、本発明 に使用されるフィブロネクチンフラグメントの分子量としては、特に限定はない が、好適には $1\sim200$ kD、より好適には $5\sim190$ kD、さらに好適には10~180kDである。

(2) 本発明の細胞傷害性リンパ球の製造方法

以下、本発明の細胞傷害性リンパ球の製造方法について具体的に説明する。本 発明の方法は、前記したフィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混 合物の存在下に細胞傷害性リンパ球の誘導、維持および拡大培養の少なくともい ずれか1つを行なう細胞傷害性リンパ球の製造方法である。

本明細書において細胞傷害性リンパ球とは細胞傷害性リンパ球を含有する細胞 群を意味する。なお、狭義には前配細胞群に含有されている細胞傷害性リンパ球 のみを示すことがある。また、本発明において細胞傷害性リンパ球の製造とは、 本発明の細胞傷害性リンパ球になり得る前駆細胞からの細胞傷害活性を有するリ ンパ球への誘導、細胞傷害性リンパ球の維持、細胞傷害性リンパ球および/また は前駆細胞を用いた細胞傷害性リンパ球の拡大培養のいずれをも包含するもので ある。

本発明の細胞傷害性リンパ球としては、特に限定するものではないが、例えば 抗原特異的な細胞傷害活性を有する、細胞傷害性 T細胞 (CTL)、リンフォカ イン活性化キラー細胞 (LAK細胞)、腫瘍浸潤リンパ球 (TIL)、NK細胞 等が挙げられる。

本発明において、細胞係害性リンパ球になり得る、すなわち、該リンパ球への 分化能を有する前駆細胞としては、PBMC、NK細胞、ナイーブ細胞、メモリ 一細胞、造血幹細胞、臍帯血単核球等が例示される。また、血球系細胞であれば 本発明において前駆細胞として使用できる。これらの細胞は生体から採取された ものをそのままもしくは凍結保存したもののいずれも使用することができる。な お、本発明の細胞傷害性リンパ球の製造方法では、前配細胞を含有する材料、例 えば、末梢血液、臍帯血等の血液や、血液から赤血球や血漿等の成分を除去した もの、骨髄被等を使用することができる。

本発明の細胞傷害性リンパ球の製造方法は、フィブロネクチン、そのフラグメ ントまたはそれらの混合物から選択される有効成分の存在下に細胞傷害性リンパ

球を製造することを1つの大きな特徴とする。

本発明の方法において、細胞傷害性リンパ球の誘導、維持および/または拡大 培養は、通常、本発明の前記有効成分の存在下に、所定の成分を含む培地中で行 なわれる。

例えば、本発明の方法において、細胞傷害性リンパ球の誘導もしくは拡大培養を意図する場合、本発明において使用される培養開始時の細胞(細胞傷害性リンパ球および/または前駆細胞)数としては、特に限定はないが、例えば $1\sim1\times10^8~c=11~s/m1$ が好適である。また、培養条件に特に限定はなく、通常の細胞培養に使用される条件を使用することができる。例えば、3.7%.5%C 0.2等の条件で培養することができる。また、適当な時間間隔で培地を新鮮なものに交換することができる。

本発明の細胞傷害性リンパ球、その前駆細胞の維持、生育に必要な成分を混合して作製された公知の培地を使用することができ、たとえば市販の培地であってもよい。これらの培地はその本来の構成成分以外に適当なタンパク質、サイトカイン類、その他の成分を含んでいてもよい。好適には、IL-2を含有する培地が本発明に使用される。IL-2の培地中の濃度としては、特に限定はないが、例えば、好適には0.01~1×10 5 U/m1、より好適には0.1~1×10 4 U/m1である。

また、抗CD3抗体をさらに含有する培地中で細胞傷害性リンパ球になり得る 前駆細胞を共培養することもできる。抗CD3抗体の培地中の濃度としては、特 に限定はないが、例えば0.01~100µg/m1が好適である。抗CD3抗 体はリンパ球上のレセプターを活性化する目的で添加することができる。また、 この他、レクチン等のリンパ球刺激因子を添加することもできる。当該成分の培 地中の海度は、所望の効果が得られれば特に限定されるものではない。

なお、これらの成分は培地中に溶解して共存させる他、適切な固相、例えばシ

ャーレ、フラスコ、バッグ等の細胞培養用器材(開放系のもの、および閉鎖系のもののいずれをも含む)、またはビーズ、メンプレン、スライドガラス等の細胞培養用担体に固定化して使用してもよい。それらの固相の材質は細胞培養に使用可能なものであれば特に限定されるものではない。該成分を・例えば、前記器材に固定化する場合、培地を該器材に入れた際に、該成分を培地中に溶解して用いる場合の所望の濃度と同様の割合となるように、器材に入れる培地量に対して各成分の一定量を固定化するのが好適であるが、当該成分の固定化量は所望の効果が得られれば特に限定されるものではない。前記担体は、細胞培養時に細胞培養用器材中の培養液に浸漬して使用される。前記成分を前記担体に固定化する場合、該担体を培地に入れた際に、該成分を培地中に溶解して用いる場合の所望の濃度と同様の割合となるように、器材に入れる培地量に対して各成分の一定量を固定化するのが好適であるが、当該成分の固定化量は所望の効果が得られれば特に限定されるものではない。

いずれの場合も前記成分の固定化は、公知の方法、例えば、後述するフィブロネクチンフラグメントの固定化方法に準じて行なうことができる。

さらに、国際公開第02/14481号パンフレットに記載された、抗原特異的な細胞 傷害活性を有する細胞傷害性T細胞の誘導に有効な酸性多糖、酸性オリゴ糖、酸 性単糖およびそれらの塩からなる群より選択される化合物や、下記(A)~(D)から選択される物質を前記成分と共に用いてもよい。

- (A) CD44に結合活性を有する物質
- (B) CD44リガンドがCD44に結合することにより発せられるシグナルを 制御し得る物質
 - (C) 成長因子の成長因子レセプターへの結合を阻害し得る物質
- (D) 成長因子が成長因子レセプターに結合することにより発せられるシグナルを制御し得る物質

前記CD44に結合活性を有する物質としては、例えばCD44リガンドおよ

び/または抗CD44抗体が例示される。CD44リガンドがCD44に結合することにより発せられるシグナルを制御し得る物質としては、例えば各種リン酸化酵素の阻害剤が挙げられる。成長因子の成長因子レセプターへの結合を阻害し得る物質としては、例えば成長因子に結合活性を有し、成長因子と複合体を形成することにより成長因子が成長因子レセプターに結合するのを阻害する物質、もしくは成長因子レセプターに結合活性を有し、成長因子が成長因子レセプターに結合するのを阻害する物質が挙げられる。さらに、成長因子が成長因子レセプターに結合するのを阻害する物質が挙げられる。さらに、成長因子が成長因子レセプターに結合することにより発せられるシグナルを制御し得る物質としては、例えば各種リン酸化酵素の阻害剤が挙げられる。これらの成分の培地中の濃度は、所望の効果が得られれば特に限定されるものではない。また、これらの成分は培地中に溶解して共存させる他、前記のような適切な固相に固定化して使用してもよい

なお、上記の各種物質は単独で、もしくは2種以上混合して用いることができる。

本発明において前記有効成分の存在下とは、細胞傷害性リンパ球の誘導、維持または拡大培養を行なう際に、前記有効成分がその機能を発揮し得る状態で存在することをいい、その存在状態は特に限定されるものではない。例えば、有効成分を使用する培地に溶解させる場合、共培養を行う培地中における、本発明の有効成分の含有量は所望の効果が得られれば特に限定するものではないが、例えば、好ましくは0.01~10000 μ g/ml、より好ましくは0.1~1000 μ g/mlである。なお、有効成分は、このように培地中に溶解して共存させる他、適切な固相、例えばシャーレ、フラスコ、パッグ等の細胞培養用器材(開放系のもの、および閉鎖系のもののいずれをも含む)、またはビーズ、メンブレン、スライドガラス等の細胞培養用担体に固定化して使用してもよい。培養された細胞傷害性リンパ球を生体に投与する観点からは、特に限定はないが、前記有効成分を固定化して使用することが望

8 11

ましい。

前記の種々の成分や、本発明の有効成分を固相に固定化しておけば、本発明の 方法により細胞傷害性リンパ球を得た後、該リンパ球と固相とを分離するのみで 、有効成分等と該リンパ球とを容易に分離することができ、該リンパ球への有効 成分等の混入を防ぐことができる。

本発明の有効成分を、例えば、前記器材に固定化する場合、培地を該器材に入れた際に、該成分を培地中に溶解して用いる場合の所望の濃度と同様の割合となるように、器材に入れる培地量に対して各成分の一定量を固定化するのが好適であるが、所望の効果が得られれば特に限定されるものではない。有効成分を前記担体に固定化する場合、該担体を培地に入れた際に、該成分を培地中に溶解して用いる場合の所望の濃度と同様の割合となるように、器材に入れる培地量に対して各成分の一定量を固定化するのが好適であるが、所望の効果が得られれば特に限定されるものではない。

例えば、フィブロネクチンのフラグメントの固定化は、国際公開第97/18318号 パンフレット、ならびに国際公開第00/09168号パンフレットに配載の方法により 実施することができる。

本発明の製造方法によって得られた細胞傷害性リンパ球についてIL-2Rの発現量を測定すると、フィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物の非存在下に誘導、維持および拡大培養の少なくともいずれか1つを行なった細胞傷害性リンパ球に比較して有意なIL-2R発現量の増加が認められる。ここで、IL-2R発現量は公知の方法、例えば、抗IL-2R抗体を使用して測定することができる。

上記のように、本発明の方法により得られた細胞傷害性リンパ球は I L - 2 R の発現量が増加している。 I L - 2 R は活性化T細胞表面に発現する活性化マーカーであり、この分子の発現に伴い、サイトカイン産生、細胞傷害活性、増殖活性等が活性化される。よって、本発明の方法により得られる細胞傷害性リンパ球

は高い機能を有する細胞群である。

また、本発明の方法により得られる細胞傷害性リンパ球は、 IL-2Rの発現量が増加していることから、培地中に添加されたIL-2、あるいは細胞傷害性リンパ球の前駆細胞、リンパ球自体もしくは共存するその他の細胞が産生した IL-2による刺激に対する感受性が向上している。このため、IL-2の少ない環境下(例えば体内等)でも自ら活性化することかできる。

さらに、本発明の方法により得られた細胞傷害性リンパ球では、フィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物の非存在下に誘導、維持および拡大協養の少なくともいずれか1つを行なったものに比べてCD8マーカーを有する(CD8陽性)細胞の存在する比率が高い。このことは、例えば、①CD8陽性細胞はインターフェロンーで等のサイトカインを産生して、免疫賦活を引き起こし、ヘルパーT細胞パランスをTh1系にする、②CD8陽性細胞は細胞性免疫担当細胞であり、ウィルスや腫瘍細胞等の異物を効率よく排除することができる、③CD8陽性細胞を得る場合は、従来はマグネットピーズやフローサイトメーターでCD8陽性細胞を得る場合は、従来はマグネットピーズやフローサイトメーターでCD8陽性細胞を得る場合は、従来はマグネットピーズやフローサイトメーターでCD8陽性細胞を得る場合は、従来はマグネットピーズやフローサイトメーターでCD8陽性細胞を得る場合は、従来はマグネットピーズやフローサイトメーターでCD8陽性細胞を得る場合は、従来はマグネットピーズやフローサイトメーターでCD8陽性細胞とかがら生養しながらことができる、④CD8陽性細胞としての使用に適している、⑤CD8陽性細胞比の少ない細胞集団からでも、CD8陽性細胞比率を高めながら培養することができる、等の利点がある。よって、本発明の方法は細胞傷害性リンパ球の調製において極めて有用である。

なお、本発明の方法により得られた細胞傷害性リンパ球における CD 8 陽性細胞の比率は、特に限定するものではないが、例えば抗 CD 8 抗体を使用して測定することができる。

また、本発明の方法により調製された細胞傷害性リンパ球、特にCTLについては培養後の細胞を長期間にわたって維持、あるいはこれを増殖させても、従来 観察されたような細胞傷害活性の著しい低下がないという優れた性質を有してい

る。すなわち、該細胞傷害性リンパ球は、フィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物の非存在下に誘導、維持および拡大培養の少なくともいずれか1つを行なったものと比べて、細胞傷害活性が高く維持されたものである。従って、培養された細胞傷害性リンパ球をクローン化することにより、安定した細胞傷害活性を有するリンパ球として維持することもできる。また、誘導されたCTLに抗原、各種サイトカイン、抗CD3抗体刺激を与えることにより増殖させ、拡大培養することができる。この細胞傷害性リンパ球の維持、拡大培養には、特に限定はなく、公知の方法を用いることができる。

上記の細胞傷害性リンパ球の維持とは、細胞傷害性リンパ球を細胞傷害活性を 保ったままで維持することをいう。その際の培養条件に特に限定はなく、通常の 細胞培養に使用される条件を適用することができる。例えば、37℃、5%CO ²等の条件で培養することができる。また、適当な時間間隔で培地を新鮮なもの に交換することができる。使用される培地や、同時に使用されるその他の成分等 は前記と同様である。

本発明の方法における細胞傷害性リンパ球の維持および拡大培養は、本発明の 有効成分、すなわちフィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物 の存在下、培地中で細胞傷害性リンパ球をそれぞれ継続培養および拡大培養する ことを1つの大きな特徴とする。拡大培養によれば、細胞傷害性リンパ球の有す る細胞傷害活性を維持させた状態でその細胞数を増加させることができる。すな わち、本発明の方法は、1つの態様として、細胞傷害性リンパ球の拡大培養方法 を提供する。

本発明の細胞傷害性リンパ球の拡大培養方法において、その培養条件には特に 限定はなく、通常の細胞培養に使用される条件を使用することができ、例えば、 37℃、5%CO。等の条件で培養することができる。また、適当な時間間隔で 培地を新鮮なものに交換することができる。使用される培地や、同時に使用され るその他の成分等は前配と同様である。

本発明の拡大培養方法によれば、例えばCTLの拡大培養の場合、14日間の拡大培養によって100~1000倍に細胞数の増加したCTLを得ることができる。また、LAK細胞の拡大培養の場合の一例としては、7日間の培養で約200倍、9日間の培養で1000倍に増加したLAK細胞を得ることができる。さらに、こうして得られた細胞傷害性リンパ球、特にCTLについては従来の細胞傷害性リンパ球の拡大培養方法、例えばREM法や改変REM法で得られたものに比べてより高い細胞傷害活性を保持している。このような本発明の効果は、本発明の方法で拡大培養されたCTL等の有する細胞傷害活性を後述の実施例に記載の方法により測定し、確認することができる。

さらに、本発明の細胞傷害性リンパ球の製造方法の特徴として、低細胞数から 培養を開始することが可能である。養子免疫療法を行うためには大量のリンパ球 が必要となるが、患者から大量のリンパ球を取得することは困難である。また、 通常の細胞傷害性リンパ球の拡大培養では、使用する細胞数に応じた適切な培養 面積の細胞培養用器材の選択や、適切な培地量での培養が必要となる。すなわち 、通常は細胞培養用器材における培養面積〔すなわち、培地に接触している器材 表面部分の面積 (cm²)] に対する細胞量 (個数) は1×10⁶ cells/ cm²以上、細胞濃度は1×10⁶cells/ml以上の高密度で培養が開始 され、これ以下の細胞量条件では、拡大培養率〔拡大培養前の細胞数に対する拡 大培養後の細胞数の比(拡大培養後の細胞数/拡大培養前の細胞数)〕が非常に 低くなり、大量の細胞傷害性リンパ球を得るまでに長期の培養期間を要する。よ って、一般的には、例えば、小さな細胞培養用器材を用いて培養を開始した後、 段階的に大きなスケールの細胞培養用器材を使用する、もしくは細胞培養用器材 の数を増やして希釈操作を繰り返す等の方法により、大量のリンパ球を製造する のが現状である。このように、通常の細胞傷害性リンパ球の拡大培養では、複数 の培養系を必要とする。

本発明の方法により、少量の細胞量より開始された場合でも細胞培養用器材の

大きさに関わらず、高い拡大培養率で培養を行うことができる。よって、従来のような面倒な細胞培養用器材の交換や希釈操作は不要となる。すなわち、本発明の方法によれば、1つの細胞培養用器材を用いた培養操作により、換言すれば、1つの培養系により、充分な細胞傷害性リンパ球の拡大培養を行なうことができる。よって、本発明の方法は、希釈する工程もしくは細胞培養用器材を交換する工程を包含しない細胞傷害性リンパ球の製造方法である。特に、本発明の方法でLAK細胞を拡大培養する場合、大容量の細胞培養用器材にLAK細胞となり得る細胞と培地を添加し、それ以降はIL-2を添加するのみでLAK細胞の拡大培養を行うことが可能である。簡便な操作で大量のLAK細胞を得ることができる点において、本発明は非常に有用である。この際、使用する本発明の有効成分としては、より高い拡大培養率を得るという観点から、好適にはフィブロネクチンフラグメントが使用できる。このように、本発明の方法によれば、短時間に必要量の細胞傷害性リンパ球を得ることができる。

例えば、細胞傷害性リンパ球の誘導、維持および拡大培養の少なくともいずれ か1つを、本発明の有効成分の存在下、培地を含む細胞培養用器材中で低細胞数 から開始する場合、培養開始時において、下記(a) および(b) から選択され る条件を満たす細胞量を使用して行うことができる。

- (a)使用する細胞培養用器材における培養面積に対する細胞量の比率が、好適には $1\sim5\times10^5$ cells/cm²、より好適には $10\sim1\times10^5$ cells/cm²、特に好適には $1\times10^2\sim5\times10^4$ cells/cm² である。
- (b) 培地中の細胞の濃度が、好適には1~5×10⁵ cells/ml、より 好適には10~1×10⁵ cells/ml、特に好適には1×10²~5×1 0⁴ cells/mlである。

なお、ここで細胞量とは、細胞傷害性リンパ球および/または前駆細胞の個数 をいう。

また、本発明の方法においては、細胞培養用器材の交換や希釈操作の工程を包 含しない、細胞傷害性リンパ球の誘導、維持および拡大培養の少なくともいずれ か1つを1つの培養系で行なう方法が例示される。

以下、本発明の製造方法によりCTLを製造することを例に説明する。

CTLの誘導は、前記有効成分の存在下、CTLに所望の抗原に対する認識能力を付与するために、適切な抗原提示細胞とともにCTLへの分化能を有する前 膨細胞を、例えば、任意の培地中でインキュベート (培養) することにより実施 される。前駆細胞はCTLになる前段階で、しかもCTLに分化するように運命 付けられている細胞であれば特に限定されるものではなく、例えば末梢血単核球 (PBMC)、ナイーブ細胞、メモリー細胞、臍帯血単核球、造血幹細胞等が挙 げられる。抗原提示細胞は、T細胞に対して認識すべき抗原を提示する能力を有 する細胞であれば特に限定はない。例えば、単球、B細胞、T細胞、マクロファ ージ、樹状細胞、線維芽細胞等に所望の抗原を提示させ、本発明に使用すること ができる。

本発明においては、例えばCTLを製造する際の前駆細胞等の培養条件は一般 的な公知の条件 [例えば、カーター J. 5 (Carter J., et al.)、イムノロ ジー (Immunology)、第57巻、第1号、第123~129頁 (1986) を参照] に従えば よい。

また、適切なフィーダ細胞と共培養することもできる。CTLをフィーダ細胞と共培養する場合には、CTL、フィーダ細胞の両者の維持、生育に適した培地であることが望ましい。当該培地としては、市販の培地が使用できる。

本発明の方法に使用されるフィーダ細胞は、抗CD3抗体と協同してCTLを 刺激し、T細胞レセプターを活性化するものであれば特に限定はない。本発明に は、例えば、PBMCやエプスタインーパールウィルスによって形質転換された B細胞(EBV-B細胞)が使用される。通常、フィーダ細胞は放射線照射のよ うな手段で増殖能を奪ったうえで使用される。なお、フィーダ細胞の培地中にお

ける合有量は公知の方法に従って決定すればよく、例えば、 1×10^{5} $^{-7}$ cell s/mlが好適である。

特に好ましい態様においては、フィーダ細胞として、非ウィルス感染細胞、例えば、BBV-B細胞以外のものが使用される。これにより、拡大培養されたCTL中にEBV-B細胞が混在する可能性を排除することができ、養子免疫療法のようなCTLを利用した医療の安全性を高めることが可能となる。

抗原提示細胞は、抗原提示能を有する細胞に抗原ベプチドを付加し、その表面 に抗原ベプチドを提示させることにより調製することができる〔例えば、ベンド ナレク M. A. ら (Bendnarek M. A., et al.)、J. Immunol.、第147巻、第1 2号、第4047~4053頁 (1991)を参照〕。また、抗原提示能を有する細胞が抗原を 処理 (process) する能力を有している場合には、当該細胞に抗原を負荷するこ とにより、抗原が細胞内に取り込まれてプロセッシングを受け、断片化された抗 原ベプチドが細胞表面に提示される。なお、抗原ベプチドを抗原提示能を有する 細胞に付加する場合、使用される抗原提示細胞、誘導しようとするCTLのMH C物束性に合致する抗原ベプチドが使用される。

なお、本発明において使用される抗原は特に限定されるものではなく、例えば 、細菌、ウィルスなどの外来性抗原や腫瘍関連抗原(癌抗原)などの内存性抗原 等が挙げられる。

本発明においては、抗原提示細胞は非増殖性とすることが好ましい。細胞を非 増殖性とするためには、例えばX線等の放射線照射またはマイトマイシン (milo mycin) 等の薬剤による処理を行えばよい。

本発明における、フィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物から選択される有効成分の存在下、CTLへの分化能を有する前駆細胞を抗原提示細胞とともにインキュペート(共培養)してCTLを誘導するための一般的な条件は、公知の条件(例えば、ベンドナレク M. A. 6 (Bendnarek M. A. et al.)、J. Immunol.、第147巻、第12号、第4047~4053頁(1991)を参照)に従

えばよい。共培養条件には特に限定はなく、通常の細胞培養に使用される条件を使用することができ、例えば、37℃、5%CO₂等の条件で培養することができる。この共培養は通常、2~15日程度実施されるが、その間に抗原提示細胞を新たに調製したものに取り替えて再刺激を行ってもよい。また、適当な時間間隔で培地を新鮮なものに交換することができる。

本発明の方法により得られるCTLは所望の抗原を特異的に認識する能力を有しており、例えば該抗原を有する細胞を、その細胞傷害活性により特異的に破壊する。このCTLの細胞傷害活性は公知の方法により評価できる。例えば、放射性物質、蛍光物質等で標識した標的細胞に対するCTLの細胞傷害活性を、CTLにより破壊された標的細胞に由来する放射能や蛍光強度を測定することによって評価できる。また、CTLや標的細胞より抗原特異的に遊離されるGM-CSF、IFN-7等のサイトカイン量を測定することにより検出することもできる。その他蛍光色素等によって標識された抗原ペプチドーMHC複合体の使用によって直接確認することもできる。この場合、例えばCTLをCTL特異性抗体とカップリングさせた第1蛍光マーカーと接触させた後に第2蛍光マーカーとカップリングさせた抗原ペプチドーMHC複合体を接触させ、そして二重標識細胞の存在をFACS(fluorescence-activated cell sorting)分析することによりCTLの細胞傷害活性を評価することができる。

なお、本発明のCTLの拡大培養方法については、前配有効成分が、当該方法 に使用される培養系に存在しておれば特に限定は無く、上記以外の従来のCTL 拡大培養方法において、その培養系に前配有効成分を存在させて、すなわち、本 発明の有効成分の存在下に前駆細胞等の培養(例えば、培養に使用される培地に 前配有効成分を添加して)が行なわれる態様も本発明に包含される。

次にLAK細胞の培養方法について詳細に説明する。

LAK細胞の培養は、前配有効成分の存在下、IL-2とともにLAK細胞となり得る細胞をインキュペートすることにより実施される。LAK細胞となり得

る細胞としては、特に限定されるものではなく、例えば末梢血単核球 (PBMC)、NK細胞、臍帯血単核球、造血幹細胞、これらの細胞を含有する血液成分等が挙げられる。

また、LAK細胞を培養するための一般的な条件は、公知の条件(例えば、細胞工学、Vol. 14、No. 2、p223~227、(1995年);細胞培養、17、(6)、p192~195、(1991年);THE LANCET、Vol. 356、p802~807、(2000);Current Protocols in Immunology, supplement 17, UNIT7.7を参照)に従えばよい。共培養条件には特に限定はなく、通常の細胞培養に使用される条件を使用することができ、例えば、37℃、5%CO1等の条件で培養することができる。この共培養は通常、2~15日程度実施される。また、適当な時間間隔で培地を新鮮なものに交換してもよい。

上記のCTL、LAK網胞の誘導、維持、拡大培養と同様に、フィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物の存在下に培養することにより、TILについても高い細胞傷害活性を有する細胞群を調製することができる。本発明においては、これらの細胞の活性化操作においてフィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物を共存させる他には特に限定はなく、前記細胞の培養、活性化に適した培地を使用して実施することができる。フィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物の使用量、添加方法等については前記方法に準じて適切なものを選択すればよい。

以上の本発明の細胞傷害性リンパ球の製造方法により、細胞傷害活性が高く維持され、IL-2Rの発現量が有意に上昇し、CD8陽性細胞の比率が向上した、医療への使用に適する細胞傷害性リンパ球が得られる。よって、本発明の方法は、その一態様として、さらに、本発明の有効成分の存在下に細胞傷害性リンパ球の誘導、維持および拡大培養の少なくともいずれか1つを行なう工程を含む、細胞傷害性リンパ球でのインターロイキン-2レセプターの発現を増大する方法

、本発明の有効成分の存在下に細胞傷害性リンパ球の誘導、維持および拡大培養の少なくともいずれか1つを行なう工程を含む、細胞傷害性リンパ球におけるCD8陽性細胞の比率を向上する方法、並びに本発明の有効成分の存在下に細胞傷害性リンパ球の誘導、維持および拡大培養の少なくともいずれか1つを行なう工程を含む、細胞傷害性リンパ球において細胞傷害活性を向上または維持させる方法を提供する。

本発明の別の態様として、フィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物を有効成分として含有する細胞表面上の1L-2R発現増強剤が提供される。当該増強剤は、有効成分そのもの、またはさらにその他の任意の成分、たとえば、活性化しようとする細胞に適した培地、タンパク質、サイトカイン類(好適には1L-2)、所望のその他の成分とからなる。また、前記増強剤を含有する培地は細胞傷害性リンパ球での1L-2R発現増強用培地として使用することができる。前記培地は細胞培養のための基本的な成分を任意に含むものである。なお、前記増強剤および1L-2R発現増強用培地は、本発明の有効成分を用い、公知の方法に準じて製造することができる。前記増強剤または1L-2R発現増強用培地中の本発明の有効成分等の含有量は、本発明の方法に使用される前配培地中の有効成分等の含有量に準じて、所望により、適宜、決定することができる。また、前記増強剤は、直接生体に投与することにより、生体内細胞上の1L-2Rの発現を増強させることもできる。

また、本発明の別の態様として、フィブロネクチン、そのフラグメントおよび それらの混合物から選択されるものを有効成分として含有することを特徴とする 、培養されたリンパ球集団におけるCD8陽性細胞の比率向上剤が提供される。 当該比率向上剤は、有効成分そのもの、またはさらにその他の任意の成分、たと えば、活性化しようとする細胞に適した培地、タンパク質、サイトカイン類(好 適にはIL-2)、所望のその他の成分とからなる。また、前記比率向上剤を含

有する培地は細胞傷害性リンパ球におけるCD8陽性細胞の比率向上用培地として使用することができる。前配培地は細胞培養のための基本的な成分を任意に含むものである。なお、前配比率向上剤および比率向上用培地は、本発明の有効成分を用い、公知の方法に準じて製造することができる。前配比率向上剤またはCD8陽性細胞の比率向上用培地中の本発明の有効成分等の含有量は、前配IL-2R発現増強剤等の場合と同様にして、所望により、適宜、決定することができる。また、前配比率向上剤は、直接生体に投与することにより、生体中の細胞傷害性リンパ球の比率を向上させることもできる。

また、本発明の別の態様として、フィプロネクチン、そのフラグメントおよび それらの混合物から選択されるものを有効成分として含有することを特徴とする 細胞傷害性リンパ球における細胞傷害活性の向上剤または維持剤が提供される。 当該向上剤または維持剤は有効成分そのもの、またはさらにその他の任意の成分 、例えば、活性化しようとする細胞に適した培地、タンパク質、サイトカイン類 (好適にはIL-2)、所望のその他の成分とからなる。また前記向上剤または 維持剤を含有する培地は細胞傷害性リンパ球における細胞傷害活性の向上用また は維持用の培地として使用することができる。前記培地は細胞培養のための基本 的な成分を任意に含むものである。なお、向上剤、維持剤、向上用培地および維 持用培地は、本発明の有効成分を用い、公知の方法に準じて製造することができ る。前記向上剤、維持剤、向上用培地および維持用培地の本発明の有効成分の含 有量は、本発明の所望の効果が得られれば特に限定されるものではなく、例えば 、本発明の方法に使用される前記培地中の含有量に準じて、所望により、適宜、 決定することができる。また、前記向上剤および維持剤は、直接生体に投与する ことにより、生体中の細胞傷害性リンパ球の活性を向上または維持させることも できる。

さらに、上記の発現増強剤、比率向上剤、細胞傷害活性の向上剤および維持剤 はその成分が適切な固相、例えばシャーレ、フラスコ、パッグ等の細胞培養用器

材 (開放系のもの、および閉鎖系のもののいずれをも含む) 、またはビーズ、メ ンプレン、スライドガラス等の細胞培養用担体に固定化された形態のものであっ てもよい。

上記の細胞傷害性リンパ球の製造方法を用いて得られたリンパ球合有培養物中には、通常、ヘルパーT細胞等の細胞傷害性リンパ球以外の細胞も混在している。しかしながら、本発明により得られたリンパ球含有培養物中には細胞傷害活性を保持するリンパ球が多く含まれているため、該培養物から遠心分離等により該培養物中の細胞を回収し、本発明の方法により得られた細胞傷害性リンパ球としてそのまま使用することができる。しかも、前記有効成分等を細胞培養用器材等に固定化しておけば、得られた細胞傷害性リンパ球における該成分等の混入の心配はない。

また、さらに該培養物から公知の方法により、細胞傷害性リンパ球を高含有する細胞集団 (あるいは培養物)を分離し、本発明の方法により得られた細胞傷害性リンパ球として使用することもできる。すなわち、本発明の細胞傷害性リンパ球の製造方法は、当該方法により得られた培養物から細胞傷害性リンパ球を高含有する細胞集団を選択する工程を含むことができる。

細胞傷害性リンパ球を高含有する該細胞集団の選択方法については特に限定はないが、例えば培養物から所望の細胞表面上に発現している細胞表面抗原に対する抗体、例えば抗CD8抗体を結合させた細胞培養用器材もしくは担体を用いて目的の細胞のみを選択的に回収する方法や、フローサイトメーターを用いる方法が挙げられる。前記担体としては磁気ビーズやカラムが例示される。また、培養物から所望の細胞以外の細胞を吸着除去することにより、目的の細胞を高含有する細胞集団を得ることもできる。例えば、ヘルパーT細胞表面上に発現している細胞表面抗原に対する抗体、例えば抗CD4抗体を使用し、当該リンパ球培養物からヘルパーT細胞を除去することができる。この工程にはフローサイトメーターを用いることもできる。このようにして得られた細胞傷害性リンパ球を高含有

する細胞集団は、培養物から非選択的に回収された細胞集団と比較してより強い 細胞傷害活性を有しており、特に医療分野において好適に使用できる。

さらに本発明は、上記の本発明の細胞傷害性リンパ球の製造方法で得られた、 細胞傷害性リンパ球を提供する。当該リンパ球、特にCTLは、高い細胞傷害活 性を有しており、長期間にわたる継続培養や拡大培養を行っても細胞傷害活性の 低下が少ないという性質を有する。また、本発明は、当該リンパ球を有効成分と して含有する医薬(治療剤)を提供する。特に、当該リンパ球を含有する前記治 療剤は養子免疫療法への使用に適している。養子免疫療法においては、患者の治 療に適した細胞傷害活性を有するリンパ球が、例えば静脈への投与によって患者 に投与される。当該治療剤は製薬分野で公知の方法に従い、例えば、本発明の方 法により調製された当該リンパ球を有効成分として、たとえば、公知の非経口投 与に適した有機または無機の担体、賦形剤、安定剤等と混合することにより調製 できる。なお、治療剤における本発明のリンパ球の含有量、治療剤の投与量、当 該治療剤に関する諸条件は公知の養子免疫療法に従って適宜、決定できる。

本発明の細胞傷害性リンパ球の製造方法においては、当該リンパ球に外来遺伝 子を導入する工程をさらに包含することができる。すなわち、本発明は、その一 態様として、細胞傷害性リンパ球に外来遺伝子を導入する工程をさらに含む細胞 傷害性リンパ球の製造方法を提供する。なお、「外来」とは、遺伝子導入対象の リンパ球に対して外来であることをいう。

本発明の細胞傷害性リンパ球の製造方法、特に細胞傷害性リンパ球の拡大培養 方法を行うことにより、培養されるリンパ球のDNA複製能が増強される。よっ て、本発明の細胞傷害性リンパ球の製造方法に、遺伝子の導入工程を包含するこ とにより、遺伝子の導入効率の上昇が期待される。

外来遺伝子の導入手段には特に限定はなく、公知の遺伝子導入方法により適切 なものを選択して使用することができる。遺伝子導入の工程は、細胞傷害性リン パ球の製造の際、任意の時点で実施することができる。例えば、前記リンパ球の

誘導、維持および/または拡大培養のいずれかの工程と同時に、あるいは該工程 の後に実施するのが、作業効率の観点から好適である。

前記の遺伝子導入方法としては、ウイルスペクターを使用する方法、該ベクターを使用しない方法のいずれもが本発明に使用できる。それらの方法の詳細についてはすでに多くの文献が公表されている。

前記ウイルスベクターには特に限定はなく、適常、遺伝子導入方法に使用される公知のウイルスベクター、例えば、レトロウイルスベクター、レンチウイルスベクター、アデノウイルスベクター、アデノ随伴ウイルスベクター、シミアンウイルスベクター、ワクシニアウイルスベクターまたはセンダイウイルスベクター等が使用される。特に好適には、ウイルスベクターとしては、レトロウイルス、アデノウイルス、アデノ随伴ウイルスまたはシミアンウイルスが使用される。上記ウイルスベクターとしては、感染した細胞中で自己複製できないように複製能を欠損させたものが好適である。

レトロウイルスペクターは、当該ペクターが導入される細胞の染色体DNA中 に該ペクターに挿入されている外来遺伝子を安定に組み込むことができ、遺伝子 治療等の目的に使用されている。当該ペクターは分裂、増殖中の細胞に対する感 染効率が高いことから、本発明における、細胞傷害性リンパ球の製造工程、例え ば、拡大培養の工程において遺伝子導入を行なうのに好適である。

ウイルスベクターを使用しない遺伝子導入方法としては、本発明を限定するものではないが、例えば、リボソーム、リガンドーボリリジンなどの担体を使用する方法やリン酸カルシウム法、エレクトロボレーション法、パーティクルガン法などを使用することができる。この場合にはプラスミドDNAや直鎖状DNAに組み込まれた外来遺伝子が導入される。

本発明において細胞傷害性リンパ球に導入される外来遺伝子には特に限定はな く、前記細胞に導入することが望まれる任意の遺伝子を選ぶことができる。この ような遺伝子としては、例えば、タンパク質(例えば、酵素、サイトカイン類、

レセプター類等)をコードするものの他、アンチセンス核酸やリボザイムをコードするものが使用できる。また、遺伝子導入された細胞の選択を可能にする適当なマーカー遺伝子を同時に導入してもよい。

前記の外来遺伝子は、例えば、適当なプロモーターの制御下に発現されるようにベクターやプラスミド等に挿入して使用することができる。また、効率のよい遺伝子の転写を達成するために、プロモーターや転写開始部位と協同する他の調節要素、例えば、エンハンサー配列やターミネーター配列がベクター内に存在していてもよい。また、外来遺伝子を相同組換えにより導入対象のリンパ球の染色体へ挿入することを目的として、例えば、該染色体における該遺伝子の所望の標的挿入部位の両側にある塩基配列に各々相同性を有する塩基配列からなるフランキング配列の間に外来遺伝子を配置させてもよい。導入される外来遺伝子は天然のものでも、または人工的に作製されたものでもよく、あるいは起源を異にするDNA分子がライゲーション等の公知の手段によって結合されたものであってもよい。さらに、その目的に応じて天然の配列に変異が導入された配列を有するものであってもよい。

本発明の方法によれば、例えば、がん等の患者の治療に使用される薬剤に対する耐性に関連する酵素をコードする遺伝子を細胞傷害性リンパ球に導入して該リンパ球に薬剤耐性を付与することができる。そのような細胞傷害性リンパ球を用いれば、養子免疫療法と薬剤療法とを組み合わせることができ、従って、より高い治療効果を得ることが可能となる。薬剤耐性遺伝子としては、例えば、多剤耐性遺伝子(multidrug resistance gene)が例示される。

一方、前記の態様とは逆に、特定の薬剤に対する感受性を付与するような遺伝 子を細胞傷害性リンパ球に導入して、該薬剤に対する感受性を付与することもで きる。かかる場合、生体に移植した後のリンパ球を当該薬剤の投与によって除去 することが可能となる。薬剤に対する感受性を付与する遺伝子としては、例えば 、チミジンキナーゼ遺伝子が例示される。

実施例

以下、実施例を挙げて、本発明を更に具体的に説明するが、本発明はこれらの 記載に何ら限定されるものではない。

製造例1 フィブロネクチンフラグメントの調製

(1) フィブロネクチンフラグメントの調製

ヒトフィブロネクチン由来のフラグメント H-271は、Escherichia coli HB101/pHD101 (FERM BP-2264) より、米国特許第5,198,423号明細書に記載の方法により顕製した。

また、ヒトフィブロネクチン由来のフラグメント H-296、CH-271 CH-296はそれぞれ、Escherichia coli HB101/pHD102 (FERM BP-7420)

、Escherichia coli HB101/pCH101 (FERM BP-2799) 、Escherichia coli HB101/pCH102 (FERM BP-2800) を用い、これを上記の明細書に記載の方法で培養し、該 済業物より顕製した。

ヒトフィブロネクチン由来のフラグメント C-274は、Bscherichia coli JM109/pTF7221 (FERM BP-1915) を用い、これを米国特許第5,102,988号明細書 に記載の方法で培養し、該培養物より調製した。

ヒトフィブロネクチン由来のフラグメント C-CS1は、Escherichia coli HB101/pCS25 (FERM BP-5728) を用い、日本特許3104178号明細書に記載の方法 で培養し、該培養物より開製した。

ヒトフィブロネクチン由来のフラグメント CHV-89、CHV-179は、それぞれEscherichia coli HB101/pCHY89 (FERM P-12182)、Escherichia coli HB101/pCHY179 (FERM P-12183)を用い、日本特許2729712号明細書に記載の方法で培養し、該培養物より調製した。

また、ヒトフィブロネクチン由来のフラグメント СHV-90は日本特許27

29712号明細書に記載の方法で調製した。すなわち、当該明細書に記載の操作によってプラスミドpCHV90を構築したうえ、該プラスミドを保有する形質転換体を搭養し、該培養物よりCHV-90を調製した。

ヒトフィブロネクチン由来のフラグメント CHV-181は、国際公開第97/18318号パンフレットに記載の方法で、CHV-181をコードするDNAを含有するプラスミド (p CHV 181) を構築した後、該プラスミドを導入された大腸菌 (Escherichia coli IBB101/pCHY181) を培養し、該培養物より、上記のCHV-179と同様の方法で調製した。

(2) CHV-92の調製

上記のポリペプチドCHV-181を発現させるためのプラスミド pCHV 181について、CHV-181をコードする領域中のIII-13領域をコード する領域を欠失したプラスミドCHV92を構築した。欠失操作は日本特許2729 712号明細書に記載の、プラスミドpCHV179からのIII-14コード領域の欠失操作に準じて行った。

上記のプラスミドp CHV 9 2 で形質転換された大腸菌HB101 (Bscheric hia coli HB101/pCHV92) を培養し、該培養物より日本特許第2729712号明細書に記載のCHV-89ポリペプチドの精製方法に準じて精製操作を行い、精製CHV-92 標品を得た。

(3) H-275-Cysの調製

ポリペプチドH-275-Cysを発現させるためのプラスミドは以下に示す操作に従って構築した。Escherichia coli HB101/pCH102(FERM BP-2800)よりプラスミドpCH102を調製した。このプラスミドを鋳型とし、配列表の配列番号20に塩基配列を示すプライマー12Sと配列表の配列番号21に塩基配列を示すプライマー14Aとを用いたPCRを行い、フィプロネクチンのヘパリン

結合ドメインをコードする約0.8kbのDNA断片を得た。得られたDNA断片をNcoI、BamHI(ともにタカラバイオ社製)で消化した後、NcoI、BamHIで消化したpTV118N(タカラバイオ社製)とライゲーションすることにより、プラスミドpRH1を構築した。

プラスミドベクターpINIII-ompA₁ [グーライェブ J. ら (Ghrayeb J., et al.)、EMBO J.、第3巻、第10号、第2437~2442頁 (1984)] をBamH IとHincII (タカラパイオ社製) とで消化し、リポプロテインターミネーター領域を含む約0.9kbのDNA断片を回収した。これをBamHIとHincIIで消化した上記のプラスミドpRH1と混合してライゲーションを行い、1acプロモーター、ヘパリン結合ドメインをコードするDNA断片およびリポプロテインターミネーターをこの順に含むプラスミドpRH1-Tを得た。

このプラスミドpRH1-Tを頻型とし、配列表の配列番号 22 に塩基配列を示すプライマーCys-Aと配列表の配列番号 23 に塩基配列を示すプライマーCys-Sとを用いたPCR反応の後、回収した増幅DNA断片をNotI (タカラバイオ社製) で消化し、さらに該DNA断片をセルフライゲーションさせた。こうして得られた環状DNAをSpeIとScaI (タカラバイオ社製) とで消化して得られる 2.3 kbのDNA断片と、プラスミドpRH1-TをSpeI とScaI (タカラバイオ社製) とで消化して得られる 2.5 kbのDNA断片とを混合してライゲーションを行い、プラスミドpRH-Cysを得た。該プラスミドには、前配のH-271のN末端側にMet-A1a-A1

ボリベプチドH-275-Cysは以下の方法により調製した。上配のプラスミドpRH-Cysで形質転換された大腸歯HB101 (Bscherichia coli IBI 01/pRH-Cys)を120m1のLB培地中、37℃で1晩培養した。培養液より回収した菌体を40m1の砂砕用緑質液(50mM Tris-HC1、1mM

EDTA、150mM NaCl、1mM DTT、1mM PMSF、pH7.5) に懸濁し、超音波処理を行って菌体を破砕した。遠心分離を行って得られた上清を精製用緩衝液(50mM Tris-HCl、pH7.5)で平衡化されたハイトラップーへパリンカラム(ファルマシア社製)にかけた。同緩衝液でカラム内の非吸者画分を洗浄した後、0~1M NaCl濃度勾配を持つ精製用緩衝液で溶出を行った。溶出液をSDSーポリアクリルアミドゲル電気泳動で分析し、H-275-Cysの分子量に相当する画分を集めて精製H-275-Cys標品を得た。

実施例1 CTLにおけるCD8陽性細胞比率

(1) PRMCの分離および保存

インフォームド・コンセントの得られたHLA-A2.1保有ヒト健常人ドナーより成分採血を実施後、採血液をPBS(-)で2倍希釈し、Ficoll-paque (ファルマシア社製)上に重層して500×gで20分間遠心分離した。中間層の末梢血単核細胞(PBMC)をピペットで回収、洗浄した。採取したPBMCは90% FBS (Bio Whittaker社製)/10%DMSO (SIGMA社製)からなる保存液に懸濁し、液体窒素中にて保存した。CTL誘導時にはこれら保存PBMCを37℃水浴中にて急速融解し、10μg/ml DN ase (Calbiochem社製)を含むRPMI1640培地 (Bio Whittaker社製)で洗浄後、トリパンブルー染色法にて生細胞数を算出して各実験に供した。

(2) 抗インフルエンザウイルス メモリーCTLの誘導

抗インフルエンザウイルス メモリーCTLの誘導は、Bednarekらの方法 [J. Immunology、第147巻、第12号、第4047~4053頁 (1991)] を一部改変して実施した。すなわち、5%ヒトAB型血清、0.1mm非必須アミノ酸、1 mM ピルピン酸ナトリウム、2mM L-グルタミン (全てBio Whittaker社製)、10mM HEPES(ナカライテスク社製)、1%ストレプトマイシンーペニシリン (ギブコBRL社製) を含むRPM

I1640培地 (Bio Whittaker社製) (以下5HRPMIと略す)に1∼4×10℃cells/mlと なるように実施例 2- (1) で調製したPBMCを懸濁後、24穴細胞培養プレート(Falcon社製) に1ml/ウェルずつまき、5%CO,湿式インキュベーター中、37℃ で1.5時間インキュベートし、プラスチック接着性の単球を分離した。その後 、非接着性の細胞をRPMI1640培地を用いて回収し、レスポンダー細胞として氷上 に保存した。分離した単球には、抗原ペプチドとして5μg/mlのインフルエンザ ウイルスタンパク質由来エピトープペプチド(配列表の配列番号24に記載のマ トリックスプロテイン由来A2.1結合性ペプチド) および1μg/mlのβ2マイクロ グロブリン(スクリプス社製)を含む5HRPMIを0.5mlづつ添加し、2時間室温にて インキュベート後、X線照射 (5500R) して抗原提示細胞とした。各ウェルから ペプチド液を吸引除去し、ウェルをRPM11640培地を用いて洗浄後、氷上保存して おいたレスポンダー細胞を0.5~2×10°cells/mlとなるよう5HRPMIに懸濁し、1m 1/ウェルづつ抗原提示細胞上に添加した。このとき、製造例1に記載の各フィブ ロネクチンフラグメント(以下、FNfrと記載する)を終濃度10μg/mlとなるよう に添加した。対照として、FNfrを添加しない群も設定した。プレートを5%CO 。中、37℃で培養した。培養開始後2日目に、60U/mlのIL-2(塩野義製薬社 製)と10μg/mlのFNfrを含む1mlの5HRPMI (対照は、IL-2のみ含有)を各ウェル に添加、また5日目には培養上清を半分除去後同様のIL-2およびFNfr含有培 地 (対照は IL-2のみ含有) をImIずつ添加した。7日目に上記と同様にして 抗原提示細胞を調製したあと、1週間培養したレスポンダー細胞を $0.5\sim2\times10^6\,\mathrm{c}$ ells/mlとなるように5HRPMIに懸濁し、調製した抗原提示細胞上に1ml/ウェルず つ添加し、再刺激した。このとき、FNfrを終濃度10μg/mlとなるように添加した (対照は無添加)。再刺激後2日目に、60U/mlのIL-2および10μg/mlのFNfr を含む (対照は IL-2のみ含有) lmlのSHRPMIを各ウェルに添加した。また 5日目には培養上清を半分除去後、除去前と同じ内容の培地をlmlづつ添加し、さ らに培養を2日続け、CTLを誘導した。

(3) CTL細胞傷害活性の測定

実施例 1 - (2) で調製した誘導開始後14日目のCTLの細胞傷害活性は、Calcein-AMを用いた細胞傷害活性測定法 [リヒテンフェルズ R. ら (Lichtenfels R., et al.)、J. Immol. Methods、第172巻、第2号、第227~239頁(1994)] にて評価した。一晩エピトープペプチドと共培養、もしくはエピトープペプチド非存在下で培養したILA-A2.1保持BBVトランスフォームB細胞 (細胞名 221A2.1)を1×10⁵ ceils/mlとなるよう5%FBS (Bio Whittaker社製)を含むRPMI1640培地に懸濁後、終濃度25μMとなるようにCalcein-AM (ドータイト社製)を添加し、37℃で1時間培養した。細胞をCalcein-AMを含まない培地にで洗浄後20倍量のK562細胞 (ATCC CCL-243)と混合し、Calcein標臘標的細胞とした。なお、K562細胞はレスポンダー細胞中に混入するNK細胞による非特異的傷害活性を排除するために用いた。

実施例1- (2) で調製したメモリーCTLをエフェクター細胞として1×10 5 ~9×10 6 cells/mlとなるように5HRPMIで段階予釈後、96穴細胞培養プレートの各ウェルに100 μ 1/ウェルずつ分注しておき、これらに1×10 5 cells/mlに調製したCalcein標職標的細胞を100 μ 1/ウェルずつ添加した。上記細胞懸濁液の入ったプレートを400×gで1分間速心後、37℃の湿式CO2インキュペーター内で4時間インキュペートした。4時間後、各ウェルから培養上清100 μ 1を採取し、蛍光プレートリーダー(485m μ 538m)によって培養上清中に放出されたcalcein量(蛍光強度)を測定した。CTLの細胞傷害活性は以下の式1にしたがって算出した。

式1:細胞傷害活性(%)=

[(各ウェルの測定値-最小放出量)/最大放出量-最小放出量)]×100

上式において最小放出量は標的細胞およびK562細胞のみ含有するウェルのcalcein放出量であり、標的細胞からのcalcein自然放出量を示す。また、最大放出量は標的細胞に界面活性剤であるTriton X-100(ナカライテスク社製)を0.1%加えて細胞を完全破壊した際のcalcein放出量を示している。この結果、誘導直後において、細胞傷害活性は誘導されていたが、誘導時のFNfr添加の有無による細胞傷害活性の差はほとんどなかった。

(4) CTL細胞集団中におけるCD8陽性細胞含有比率の測定

実施例1- (2)で調製した2×10⁵cellsのCTLを1%パラホルムアルデヒド(ナカライテスク社製)を含むPBS(ニッスイ社製)を用いて固定した後、PBSで洗浄した。固定細胞を1%BSA(SIGMA社製)を含む100μ1のPBS中に懸濁し、FITC標識マウスIgGIもしくはFITC標識マウス抗ヒトCD8抗体(ともにDAKO社製)を添加後、氷上で30分間インキュベートした。インキュベート後、細胞をPBSで洗浄し、再度1%パラホルムアルデヒドを含むPBSに懸濁した。この細胞をFACS Vantage(ベクトン・ディッキンソン社製)を用いたフローサイトメトリーに供し、CD8陽性細胞の含有率を測定した。結果を表1に示す。

表1

フィブロネクチンフラグメント	CD8陽性細胞含有率(%)
(III) 淵坟	60.2
CH-296	88.8
CH-271	65.7
H-271	81.4
C-274	86.2
H-275-Cys	79.0
CHV-89	70.2
CHV-90	77.0
CHV-181	73.1
•	
対照 (FNfr無添加)	33.0
H-296	40.1
C-CS1	41.6
CHV-92	44.0
CHV-179	37.8

表1に示されるように、CTL誘導時に各種のフィブロネクチンフラグメントを添加した群においては、これらを添加しない対照に比較して、CTL誘導開始後14日目におけるCD8陽性細胞の比率が高い。すなわち、フィブロネクチンフラグメントを共存させることにより、CD8陽性細胞を有意に増殖させながらCTLを誘導することが可能であることが明らかとなった。

実施例2 インターロイキン-2レセプター発現の誘導

(1) 抗インフルエンザウイルス メモリーCTLの誘導

実施例1-(1)に記載の方法で分離、保存したPBMCを用い、実施例1-(2)と同様の方法で抗インフルエンザウイルス メモリーCTLの誘導を行った。 誘導開始後14日目のCTLの細胞傷害活性を、実施例1-(3)に記載の方法 で評価したところ、誘導時のFNfr添加の有無による細胞傷害活性の差はほとんど なかった。

(2) CTLにおけるインターロイキン-2レセプター発現率の測定

実施例 2-(1) で調製した誘導開始後 14 日目のCTLにおけるインターロイキン-2 レセプター(1 L-2 R)発現率の測定は、実施例 1-(4) に記載の方法に準じて行った。なお、今回の操作ではFITC標識マウス抗ヒトCD 8 抗体をFITC標識マウス抗ヒト 1 L-2 R(2 CD 2 S)抗体(2 DAKO社製)に変更した。結果を表 2 に示す。

表 2	
フィブロネクチンフラグメント	IL-2R発現陽性細胞含有率 (%)
対照 (FNfr無添加)	29.8
CH-296	65.9
H-296	59.4
H-271	54.6
C-274	61.5
H - 275 - Cys	78.2
CHV-8 9	82.3
CHA-80	48.3
CHV-92	55.6
CHV-179	50.3
CHV-181	44.8
対照(FNfr無添加)	46.9
CH-271	60.9

奏2に示されるように、各種のフィブロネクチンフラグメントを添加して誘導されたCTLにおいてはいずれも細胞集団中のIL-2R発現率の上昇が見られた。すなわち、フィブロネクチンフラグメントの共存下に誘導を行うことにより、IL-2R発現量を増加させながらCTLを誘導することが可能であることが明らかとなった。

72.3

実施例3 CTLの拡大培養

C-CS1

(1) 抗インフルエンザウイルス メモリーCTLの誘導

実施例1-(1)に記載の方法で分離、保存したPBMCを用い、実施例1-(2)と同様の方法で抗インフルエンザウイルス メモリーCTLの誘導を行った。 誘導開始後14日目のCTLの細胞傷害活性を、実施例1-(3)に記載の方法 で評価したところ、誘導時のFNfr添加の有無による細胞傷害活性の差はほとんど なかった。

(2) CTLの拡大培養

車施例3-(1)で調製したCTLを5HRPMIで洗浄後、3×10^t cells/mlに調製 した。一方、実施例1-(1)と同様の方法により採取したHLA-A2.1非保持 allogenic PRMCをX線照射 (3300R) し、培地で洗浄後2~5×10⁶ cells/mlに調製 した。これらのCTL (3×104 cells) とallogenic PBMC (4~10×106 cells) を 10mlの5HRPMIもしくは10%HvcloneFBS、0.1mM非必須アミノ酸、1mM ピルビン酸 ナトリウム、2mM L-グルタミン (全てBio Whittaker社製)、10mM HEPES(ナカラ イテスク社製)、1%ストレプトマイシンーペニシリン(ギブコBRL社製)を含むR PMI1640培地 (Bio Whittaker社製) (以下、10HycloneRPMIと略す) に懸濁し、 さらに終滯度50ng/mlの抗CD 3 抗体 (ヤンセン協和社製) を加えて12.5 cm² のフラスコ (ファルコン社製) に入れ、37℃ 湿式CO。インキュベーター中 で14日間培養した。この際、CTL誘導の際に添加したものと同じ終濃度10 ug/ mlのFNfrを添加した。また、FNfrを添加せずに誘導を行った対照群にはFNfrは添 加しなかった。この間ペプチドによる刺激はまったく付加せず、培養開始1日目 に終濃度120U/mlのIL-2を添加、さらに培養開始後4日目以降は2~3日ご とに培養上清を半分除去後、60U/mlのIL-2を含む5HRPMIもしくは10HycloneR PMI 5mlを各フラスコに添加した。この際、FNfr添加群の培地には同濃度のFNfr を添加した。拡大培養開始後、14日目に実施例1-(3)と同様の方法にてC TLの細胞傷害活性を測定し、拡大培養前の細胞傷害活性をどれだけ維持してい

るかを「細胞傷害活性維持(%)」として算出した。

「細胞傷害活性維持 (%)」は以下の式2にしたがって算出した。

式2:細胞傷害活性維持(%)=

〔拡大培養後の細胞傷害活性 (%) /拡大培養前の細胞傷害活性 (%) 〕×100

測定結果を表3に示す。なお、表中においてB/T ratioは標的細胞に対するエフェクター細胞の比を示す。

表 3		
培地	フィブロネクチンフラグメント	細胞傷害活性維持 (%)
		E/T ratio=3
5HRPMI	対照 (PNfr無添加)	17.3
	CH-271	53.5
	H-296	49.3
	C-CS1	49.3
	CHV-92	66.2
10HycloneRPMI	対照 (FNfr無添加)	48.1
	CH-271	250.8
	H-296	162.3
	H-271	72.2
	C-CS1	100.2
	CHV-92	157.8
培地	フィプロネクチンフラグメント	細胞傷害活性維持(%)
		E/T ratio=10
10HycloneRPMI	対照 (FNfr無添加)	46.3
	CHV-89	69.0
	CHV-90	75.6
培地	フィブロネクチンフラグメント	細胞傷害活性維持(%)
		E/T ratio=3
10HycloneRPMI	(m添無rfMf) 競技	70.4
	CH-296	113.5
10HycloneRPMI	対照 (FNfr無添加)	79.3
	CHV-179	190.0
	CHV-181	94.5

表3に示されるように、誘導時ならびに拡大培養時に各種のフィブロネクチンフラグメントを添加した群のCTLは、フィブロネクチンフラグメントを添加しなかった対照に比べて、14日間の拡大培養の後も特異的で高い細胞傷害活性を保持していた。つまり、フィブロネクチンフラグメントの共存下に誘導、拡大培養を行うことにより、高い細胞傷害活性を長期的に保持した状態でのCTLの拡大培養が可能であることが明らかになった。

実施例4 CTL拡大培養後細胞集団におけるIL-2Rの発現

(1) 抗インフルエンザウイルス メモリーCTLの誘導

実施例1-(1)に記載の方法で分離、保存したPBMCを用い、実施例1-(2)と同様の方法で抗インフルエンザウイルス メモリーCTLの誘導を行った。 誘導開始後14日目のCTLの細胞傷害活性を、実施例1-(3)に記載の方法 で評価したところ、誘導時のFNfr添加の有無による細胞傷害活性の差はほとんど なかった。

(2) 拡大培養されたCTLにおけるインターロイキン-2レセプター発現率の測定

実施例 4-(1) で調製したCTLを実施例 3-(2) と同様の方法で拡大培養した。こうして得られた、拡大培養後のCTLについて、実施例 2-(2) に記載の方法で 1 L-2 R 発現陽性細胞の比率を測定した。結果を表 4 に示す。

フィブロネクチンフラグメント	I L-2 R発現陽性細胞含有率 (%)
(M添無1NA) 照坟	19.5
CH-271	45.3
H-296	47.7
H-271	48.3
C-274	53.5
C-CS	39.7
CHV-891	28.6
CHV-90	60.0
CHV-179	53.7
CHV-181	50.3
(แ霧無1NA) 親校	26.8
CH-296	36.1
対照 (FNfr無添加)	18.4
H-275-Cys	56.5
CHV-92	59.9

奏4に示されるように、CTL誘導時および拡大培養時に各種のフィブロネク チンフラグメントを添加した群においては、いずれも拡大培養後の細胞集団上に おけるIL-2R発現細胞の比率の上昇が認められた。

つまり、フィブロネクチンフラグメントの存在下にCTLを誘導し、拡大培養することにより、IL-2Rの発現量を増加させながら、CTLを拡大培養することが可能であることが明らかになった。

実施例5 フィブロネクチン存在下でのCTL誘導、拡大培養

(1) 抗インフルエンザウイルス メモリーCTLの誘導

実施例 1-(1) に記載の方法で分離、保存したPBMCを用い、実施例 1-(2) と同様の方法で抗インフルエンザウイルス メモリーCTLの誘導を行った。このとき、FNIrにかえてフィブロネクチン(カルピオケム社製)を終濃度 $10\,\mu\rm g/m$ 間となるように添加した(対照は無添加)。誘導開始後 $14\,\mu\rm g/m$ 傷害活性を、実施例 1-(3) に記載の方法で評価したところ、誘導時のフィブロネクチン添加の有無による細胞傷害活性の差はほとんどなかった。

(2) CTLにおけるインターロイキン-2レセプター発現率の測定

実施例 5-(1) で調製したCTLについて、実施例 2-(2) に記載の方法で11-2 R 祭現場件細胞の比率を測定した。結果を表 5 に示す。

長5	***
フィプロネクチン	I L - 2 R発現陽性細胞含有率 (%)
対照(フィブロネクチン無添加)	34.0
フィブロネクチン	64.6

表5に示されるように、フィブロネクチン存在下に誘導されたCTLでは、細 腕集団上におけるIL-2Rの発現量の上昇が見られた。

つまり、フィブロネクチン存在下にCTLの誘導を行うことにより、IL-2 Rの発現量を増加させながらCTLを誘導することが可能であることが明らかに なった。

(3) CTLの拡大培養

実施例5-(1)で調製したCTLを実施例3-(2)と同様の方法で拡大培

養した。このとき、誘導時にフィブロネクチンが添加されていたものにはフィブロネクチン (カルビオケム社製) を終濃度10μg/mlとなるように添加した (対照は無添加)。 得られたCTLの細胞傷害活性を実施例1-(3)と同様の方法にて測定し、拡大培養前の細胞傷害活性をどれだけ維持しているかを「細胞傷害活性維持(%)」として算出した。

測定結果を表6に示す。

表 6	
フィブロネクチン	細胞傷害活性維持 (%) E/T ratio=3
対照(フィブロネクチン無添加)	48.1
フィブロネクチン	148.9

表6に示されるように、フィブロネクチンの存在下にCTL誘導および拡大培養を行った群においては高い細胞傷害活性が保持されていた。一方、CTL誘導時および拡大培養時のどちらにもフィブロネクチンを添加しなかった対照の細胞傷害活性は明らかに低下していた。つまり、フィブロネクチンをCTL誘導時および拡大培養時に添加することにより、特異的で細胞傷害活性を長期的に保持した状態でのCTLの拡大培養が可能であることが明らかになった。

実施例 6 固定化されたフィプロネクチン(FN)フラク゚メント存在下でのCTL拡大培養

(1) FNフラグメント固定化

以下の実験で使用する培養用器材(容器)にフィブロネクチンフラグメントを 固定化した。すなわち、24介細胞培養プレート、12.5cm²フラスコに各種フィブ ロネクチンフラグメント (終濃度10μg/ml) を含むPBSを1~2mlずつ添加し、 室温で5時間インキュベートした後、使用時まで4℃で保存した。また上記のブ レート、フラスコは使用前にPBSで2回洗浄した。

(2) 抗インフルエンザウイルス メモリーCTLの誘導

実施例1-(1)に記載の方法で分離、保存したPBMCを用い、実施例1-(2)の方法に準じて、抗インフルエンザウイルスメモリーCTLの誘導を行った。このとき、培養器材としてFNfrを固定化したプレートを使用した(対照には固定化処理を行っていないプレートを使用)。誘導後のCTLの細胞傷害活性を、実施例1-(3)に記載の方法で評価したところ、誘導時に使用したプレートのFNfr固定化の有無による細胞傷害活性の差はほとんどなかった。

(3) CTLの拡大培養

測定結果を表7に示す。

実施例6-(2)で調製したCTLを実施例3-(2)の方法に準じて拡大培養した。この際、培養器材として各種PNfrを固定化したフラスコを使用した(対照には固定化処理を行っていないフラスコを使用)。また、培地には10HycloneR PMIを用いた。

こうして拡大培養されたCTLの細胞傷害活性が拡大培養前に比較してどれだけ維持されているかを「細胞傷害活性維持(%)」として表し評価した。

表 7

フィプロネクチンフラグメント	細胞傷害活性維持(%)
	E/T ratio=3
対照(FNfr非固定化)	48. 1
CH-271	95.4
H-296	95.0
H-271	133.9
C-CS1	73.8
H-275-Cys	137.7
CHV-92	92.7
対照 (FNfr非固定化)	18.7
CH296	67.4
C-CS1	78.5
CHV-89	90.8
CHV-90	7 3.0
CHV-179	112.5
CHV-181	25.6

表?に示されるように、CTL誘導時および拡大培養時にフィブロネクチンフラグメントを固定化した培養器材(プレート、フラスコ)を使用した群のCTLは拡大培養後にも特異的で高い細胞傷害活性を保持していた。一方、CTL誘導時および拡大培養時のどちらにもフィブロネクチンフラグメントを固定化しない器材を使用した対照では、細胞傷害活性は明らかに低下していた。つまり、固定化されたフィブロネクチンフラグメントを使用することにより、培地中に溶解しているフラグメントと同様に高い細胞傷害活性を長期的に保持したCTLを拡大

培養することが可能であることが明らかになった。

実施例7 CTL拡大培養後細胞集団におけるCD8陽性細胞含有比率

(1) 抗インフルエンザウイルス メモリーCTLの誘導

実施例1- (1) に記載の方法で分離、保存したPBMCを用い、実施例1- (2

)と同様の方法で抗インフルエンザウイルス メモリーCTLの誘導を行った。 誘導開始後14日目のCTLの細胞傷害活性を、実施例1-(3)に記載の方法 で評価したところ、誘導時のFNIr添加の有無による細胞傷害活性の差はほとんど なかった。

(2) 拡大培養されたCTLにおけるCD8陽性細胞含有比率の測定

実施例 7-(1) で調製したCTLを実施例 3-(2) と同様の方法で拡大培養した。こうして得られた、拡大培養後のCTLについて、実施例 1-(4) に記載の方法でCD 8 陽性細胞含有比率を測定した。結果を表 8 に示す。

表 8

X8	
フィブロネクチンフラグメント	CD8陽性細胞含有率(%)
対照 (FNfr無添加)	40.9
CH-296	85.1
CH-271	72.1
H-271	83.9
対照 (FNfr無添加)	75.4
H-296	87.2
C-CS1	86.5
対照 (FNfr無添加)	33.4
CHV-90	72.9
CHV-92	51.6
CHV-179	5 7
CHV-181	63.5

表8に示されるように、CTL誘導時および拡大培養時に各種のフィブロネク チンフラグメントを添加した群においては、いずれも拡大培養後の細胞集団中に おけるCD8陽性細胞含有比率の上昇が認められた。

つまり、フィブロネクチンフラグメントの存在下にCTLを誘導し、拡大培養することにより、CD8陽性細胞を有意に増殖させながら、CTLを拡大培養することが可能であることが明らかになった。

実施例8 固定化されたフィブロネクチンフラグメント存在下で誘導されたCT Lにおけるインターロイキン-2レセブター発現の誘導

(1) FNフラグメント固定化

実施例6-(1)と同様の方法で、培養器材(容器)にフィブロネクチンフラ グメントを固定化した。

(2) 抗インフルエンザウイルス メモリーCTLの誘導

実施例1-(1)に記載の方法で分離、保存したPBMCを用い、実施例1-(2)の方法に準じて、抗インフルエンザウイルスメモリーCTLの誘導を行った。このとき、培養器材として実施例8-(1)で作成したFNfr固定化プレートを使用した(対照には固定化処理を行っていないプレートを使用)。誘導後のCTLの細胞傷害活性を、実施例1-(3)に記載の方法で評価したところ、誘導時に使用したプレートのFNfr固定化の有無による細胞傷害活性の差はほとんどなかった。

(3) CTLの拡大培養

実施例8-(2) で調製したCTLを実施例3-(2) の方法に準じて拡大搭 養した。この際、培養器材として実施例8-(1) で作成したFNfr固定化フラス コを使用した(対照には固定化処理を行っていないフラスコを使用)。また、培 地には10HycloneRPMIを用いた。

こうして得られた拡大培養前後のCTLについて、実施例2-(2) に配載の方法でIL-2R発現陽性細胞比率を測定した。

測定結果を表9に示す。

42.0		
フィブロネクチン	拡大培養前IL-2R	拡大培養後IL-2R
フラグメント	発現陽性細胞含有率(%)	発現陽性細胞含有率 (%)
対照 (FNfr非固定化)	14.4	6.8
CH-296	68.1	34.0
CH-271	28.3	14.7
H-296	21.3	22.9
C-274	30.3	20.5
C-CS1	56.8	34.1
H-275-Cys	43.6	17.2
CHV-89	34.6	36.8
CHV-90	47.3	29.1
CHV-92	37.2	13.0
CHV-179	52.3	16.3
CHV-181	37.4	18.3

表9に示されるように、CTL誘導時および拡大培養時にフィブロネクチンフラグメントを固定化した培養器材(プレート、フラスコ)を使用した群のCTLは拡大培養前後のどちらにおいても対照群と比較してIL-2R発現率の上昇がみられた。つまり、固定化されたフィブロネクチンフラグメントを使用することにより、培地中に溶解しているフラグメントと同様にIL-2R発現量を高く維持しながらCTLを拡大培養することが可能であることが明らかになった。

実施例9 CD8細胞表面上のインターロイキン-2レセプター発現の誘導(1) 抗インフルエンザウイルス メモリーCTLの誘導

実施例1-(1)に記載の方法で分離、保存したPBMCを用い、実施例1-(2)と同様の方法で抗インフルエンザウイルス メモリーCTLの誘導を行った。 誘導開始後14日目のCTLの細胞傷害活性を、実施例1-(3)に記載の方法 で評価したところ、誘導時のFNfr添加の有無による細胞傷害活性の差はほとんど なかった。

(2) CTLにおけるインターロイキン-2レセプター発現率の測定

実施例9 - (1) で調製した誘導開始後14日目のCTL (特にCD8細胞表面上) におけるインターロイキン-2レセプター (IL-2R) 発現率の測定は、実施例1- (4) に記載の方法に準じて行った。なお、今回の操作では1次抗体としてFITC標識マウス抗ヒトCD8抗体を、2次抗体としてPE標識マウス抗ヒトIL-2R (CD25) 抗体 (DAKO社製) を使用した。結果を表10に示す。

表10	
フィプロネクチンフラグメント	CD8/IL-2R二重陽性細胞集団含有率(%)
対照 (PNfr無添加)	30.7
CH-296	56.8

表10に示されるように、各種のフィブロネクチンフラグメントを添加して誘導されたCTLにおいてはCD8陽性細胞集団におけるIL-2R発現率の上昇が見られた。 すなわち、フィブロネクチンフラグメントの共存下に誘導を行うことにより、CD8細胞表面上のIL-2R発現量を増加させながらCTLを誘導することが可能であることが明らかとなった。

実施例10 CTL拡大培養前後細胞集団におけるCD8陽性細胞含有比率 (フィブロネクチンとフィブロネクチンフラグメントとの比較)

(1) 抗インフルエンザウイルス メモリーCTLの誘導

傷害活性の差はほとんどなかった。

実施例1- (1) に記載の方法で分離、保存したPBMCを用い、実施例1- (2) と同様の方法で抗インフルエンザウイルス メモリーCTLの誘導を行った。 誘導開始後14日目のCTLの細胞傷害活性を、実施例1- (3) に記載の方法 で評価したところ、誘導時のフィブロネクチンおよびFNfr添加の有無による細胞

(2) 拡大培養されたCTLにおけるCD8陽性細胞含有比率の測定

実施例10-(1)で調製したCTLを実施例3-(2)と同様の方法で拡大 培養した。こうして得られた、拡大培養前後のCTLについて、実施例1-(4) に記載の方法でCD8陽性細胞含有比率を測定した。結果を表11に示す。

本	4	1
衣	1	J

47.1.1		
	拡大培養前	拡大培養後
	. CD8陽性細胞含有率 (%)	CD8陽性細胞含有率 (%)
対照 (FNfr無添加)	50.5	31.2
フィブロネクチン	67.3	22.5
H-271	75.1	51.3
CHV-90	71.3	43.5

表11に示されるように、CTL誘導時および拡大培養時にフィブロネクチン フラグメントを添加した群においては、いずれも対照群に対して拡大培養前およ び拡大培養後の細胞集団中におけるCD8陽性細胞含有比率の上昇が認められた

つまり、フィブロネクチンそのものに比べ、フィブロネクチンフラグメントの 存在下にCTL誘導し、拡大培養を行う方が、CD8陽性細胞を拡大培養前およ

び拡大培養後いずれにおいても有意に増殖させながら、CTLを拡大培養するの に好適であることが明らかになった。

実施例11 CTL拡大培養前後細胞集団におけるIL-2R発現の誘導 (フィプロネクチンとフィプロネクチンフラグメントとの比較)

- (1) 抗インフルエンザウイルス メモリーCTLの誘導
- 実施例1-(1)に記載の方法で分離、保存したPBMCを用い、実施例1-(2
-)と同様の方法で抗インフルエンザウイルス メモリーCTLの誘導を行った。 誘導開始後14日目のCTLの細胞傷害活性を、実施例1-(3)に記載の方法 で評価したところ、誘導時のフィブロネクチンおよびFNfr添加の有無による細胞 傷害活性の差はほとんどなかった。
- (2) 拡大培養されたCTLにおけるIL-2R発現陽性細胞含有比率の測定

実施例11-(1)で調製したCTLを実施例3-(2)と同様の方法で拡大 培養した。こうして得られた、拡大培養前後のCTLについて、実施例2-(2) に記載の方法でIL-2R発現陽性細胞含有比率を測定した。結果を表12に示す

表12

表 1 2		
	拡大培養前	拡大培養後
	· IL-2R発現陽性細胞含有率(%)	IL-2R発現陽性細胞含有率(%)
対照 (FNfr無添加)	34.0	15.3
フィブロネクチン	64.6	50.6
H-271	76.6	76.8

表12に示されるように、CTL誘導時および拡大培養時にフィブロネクチン フラグメントを添加した群においては、いずれも対照群に対して拡大培養的およ び拡大培養後の細胞集団中におけるIL-2R発現陽性細胞含有比率の上昇が認めら れた。この上昇率はフィブロネクチン添加した群と比較して有意に高いものであ った。

つまり、フィブロネクチンそのものに比べ、フィブロネクチンフラグメントの 存在下にCTLを誘導し、拡大培養を行う方が、IL-2R発現陽性細胞を拡大培養 前および拡大培養後いずれにおいても有意に増殖させながら、CTLを拡大培養 するのに好達であることが明らかになった。

実施例12 CTLの拡大培養(フィブロネクチンとフィブロネクチンフラグメ ントとの比較)

(1) 抗インフルエンザウイルス メモリーCTLの誘導

実施例1-(1)に記載の方法で分離、保存したPBMCを用い、実施例1-(2)と同様の方法で抗インフルエンザウイルス メモリーCTLの誘導を行った。 誘導開始後14日目のCTLの細胞傷害活性を、実施例1-(3)に記載の方法 で評価したところ、誘導時のフィブロネクチンおよびFNfr添加の有無による細胞 傷事活性の美はほとんどなかった。

(2) CTLの拡大培養

実施例12-(1) で調製したCTLを実施例3-(2) と同様の方法で拡大 培養した。また、培地には10HycloneRPMIを用いた。

とうして拡大培養されたCTLの細胞傷害活性が拡大培養前に比較してどれだけ維持されているかを「細胞傷害活性維持(%)」として表し評価した。

測定結果を表13に示す。

表13

40.10		
	細胞傷害活性維持 (%)	
•	E/T ratio=3	
対照 (FNfr無添加)	48.1	
フィプロネクチン	148.9	
CH-271	250.8	

表13に示されるように、誘導時ならびに拡大培養時にフィブロネクチンフラ グメントを添加した群のCTLは、フィブロネクチンフラグメントを添加しなか った対照群に比べて、14日間の拡大培養後も特異的で高い細胞傷害活性を保持 していた。またその活性はフィブロネクチンを添加した群と比較して有意に高い ものであった。

つまり、フィブロネクチンそのものに比べ、フィブロネクチンフラグメントの 共存下に誘導、拡大培養を行うのが、高い細胞傷害活性を長期的に保持した状態 でのCTLの拡大培養に好適であることが明らかになった。

実施例13 LAK細胞(Lymphokine-activated killer cells) 培養系における 拡大培養率の測定

(1) 抗ヒトCD3抗体およびFNもしくはFNフラグメント固定化

以下の実験で使用する培養器材 (容器) に抗ヒトCD3抗体およびフィブロネクチンまたはFNフラグメントを固定化した。 すなわち 2 4 欠細胞培養プレートまたは12.5cm² 細胞培養フラスコ (Falcon社製) に抗ヒトCD3抗体 (ヤンセン協和社製) (終機度5 μg/ml) を含むPBSを1 ml (24穴プレートの場合) または2ml (12.5cm² フラスコの場合) ずつ添加した。この時、フィブロネクチンまたはFNフラグメ

ント添加群にはフィブロネクチンまたは製造例 1 に記載の各フィブロネクチンフラグメント (FNfr) を終濃度 $10 \mu g/ml$ (24穴プレートの場合) または $25 \mu g/ml$ (12.5 cm^i フラスコの場合) となるように添加した。対照として、フィブロネクチンおよびFNfrを添加しない群も設定した。

これらの培養器材を室温で5時間インキュベート後、使用時まで4℃で保存した。使用値前にはこれらの培養器材から抗体・FNfrを含むPBSを吸引除去後、各ウェルをPBSで2回、5%ヒトAB型血清 (Bio whittaker社製)、1%ストレプトマイシンーベニシリン (ギプコBRL社製)を含むXVIVO20培地 (Bio whittaker社製) (以下5HXVIVO20と略す)で1回洗浄し各実験に供した

(2) LAK細胞の誘導および培養

5 HXV I VO 2 0 に0.5~1x10 cells/mlとなるように実施例1 - (1) で調製したPBMCを懸濁後、実施例13-(1) で調製した抗ヒトCD 3 抗体固定化プレート、または抗ヒトCD 3 抗体およびフィブロネクチンもしくはFNf I 固定化プレート、または抗ヒトCD 3 抗体およびフィブロネクチンもしくはFNf I 固定化プレートに1ml/ウェルずつまき、終濃度1000 l/mlとなるようにIL-2 (塩野義製薬社製) を添加した。これらのプレートを5%CO 中37℃で培養した(培養0日目)。 培養開始後2日目、3日目には1000 l/mlのIL-2を含む5 HXV I VO 2 0 を1ml/ウェルずつ添加した。培養開始後4日目には適宜5 HXV I VO 2 0 を用いて希釈した培養液を何も固定化していない新しいフラスコに移し、終濃度500 l/mlとなるようIL-2を添加した。培養を継続し、2~3日毎に培養開始5日目と同様に適宜5 HXV I VO 2 0 を用いて希釈し終濃度300~500 l/mlとなるようIL-2を添加した。培養精始後7~15日目にトリパンブルー染色法にて生細胞数を計測し、培養開始時の細胞数と比較しての拡大培養率として算出した。結果を表14に示す。

表14

培養日数	FN/FNフラグメント	拡大培養率(倍率)
7日間	対照 (FN/FNfr非固定化)	x 1 0 3
	フィブロネクチン	x 2 3 3
	СН-296	x 2 1 8
	H-296	x 2 4 7
9日間	対照 (FN/FNfr非固定化)	x 2 5 0
	フィプロネクチン	x 1 1 9 0
	СН-296	x 1 2 8 6
	H-296	x1075
11日間	対照 (FN/FNfr非固定化)	x 5 7 6
	フィプロネクチン	x 2 3 0 4
	СН-296	x 1 7 2 8
	H-296	x 2 0 8 8
	対照 (FN/FNfr非固定化)	x 6 6 0
	C-CS1	x1170
15日間	対照 (PN/FNfr非固定化)	x 1 9 8 0
	フィブロネクチン	x 3 3 4 8
	CH-296	x 5 3 6 4
	対照 (FN/FNfr非固定化)	x 2 9 0 6
	C-CS1	x 5 1 1 7

表14に示されるように、LAK細胞誘導初期に各フィブロネクチンフラグメントを固定化した培養器材を使用した群においては、対照群に比較してLAK細胞の拡大培養率が高い。また、各フィブロネクチンフラグメント固定化群の拡大培養

率は培養開始後15日目にはフィブロネクチンを固定化した培養器材を使用した群よりも高いものであった。よって、拡大培養が長期に渡る場合、フィブロネクチンそのものに比べ、LAK細胞誘導初期にフィブロネクチンフラグメントを共存させることが、より高い拡大培養率でLAK細胞を誘導・培養するのに好適であることが明らかとなった。

実施例14 LAK細胞培養系における増殖率の測定

(1) LAK細胞の誘導および培養

実施例13-(2)と同様の方法でLAK細胞を誘導・培養した。この際の培養 開始後4日目から7日目までの細胞の増殖率を算出した。結果を表15に示す。

表15	14	
培養開始時細胞数	フィプロネクチンフラグメント	4日目から7日目までの増殖率
		(倍率)
5x10 ^s cells/ml	対照(FNfr非固定化)	2. 7倍
	CH-296	16. 9倍
	対照(FNfr非固定化)	33. 5倍
	H-296	49. 5倍
1x10 ⁶ cells/ml	対照(FNfr非固定化)	6. 2倍
	CH-296	20. 4倍
	対照 (FNfr非固定化)	23. 5倍
	H-296	43. 5倍

表15に示されるように、LAK細胞誘導初期に各フィブロネクチンフラグメントを固定化した培養器材を使用した群においては、対照群に比較して培養開始4日目から7日目までのLAK細胞の増殖率が高い。すなわちLAK細胞誘導初期にフィ

プロネクチンフラグメントを共存させることにより、早い増殖速度でLAK細胞を 誘導・培養することが可能であることが明らかとなった。

実施例15 LAK細胞培養系における拡大培養率の測定(低細胞数からのLAK 細胞誘導・培養)

(1) LAK細胞の誘導および培養

実施例 13-(2) と同様の方法でLAK細胞を誘導・培養した。この際、培養開始時の細胞濃度を $2\times10^5\sim1\times10^6$ cells/ml ($1\times10^5\sim5\times10^5$ cells/ml) となるようにした。培養開始後15日目にトリパンブルー染色法にて生細胞数を計測し、培養開始時の細胞数と比較しての拡大培養率を算出した。結果を表 16 に示す。

表16

培養開始細胞数	フィプロネクチンフラグメント	拡大培養率 (倍率)
2 x 105cells/ml	対照 (PNfr非固定化)	x 48. 6
(1 x 10 ⁵ cells/cm ²)	CH-296	x 1004
5 x 10 cells/ml	対照 (FNfr非固定化)	x 438
(2.5 x 10 cells/cm ²)	CH-296	x 1094
1 x 10°cells/ml	対照(FNfr非固定化)	x 1020
(5 x 10 cells/cm²)	CH-296	x 1476

表16に示されるように、LAK細胞誘導時に各フィブロネクチンフラグメント を固定化した培養器材を使用した群においては、培養開始時の細胞数に関わらず 、培養開始後15日目に高い拡大培養率が得られた。これに対して対照群では、培

養開始時の細胞数が低い場合、培養開始後15日目の拡大培養率が低かった。すなわち低細胞数からLAK細胞を誘導する際にフィブロネクチンフラグメントを共存させることにより、培養開始時の細胞数に関わらず、高い拡大培養率でLAK細胞を誘導・培養することが可能であることが明らかとなった。

実施例16 LAK細胞培養系における拡大培養率の測定(低細胞数からのLAK 細胞誘導・培養/希釈操作なしでの培養)

(1) LAK細胞の誘導および培養

5 H X V I V O 2 0 に I x 10 cells/mlとなるように 実施例 1 - (1) で 調製した PBMCを 懸濁後、 実施例 1 3 - (1) と 同様の方法で 調製した 抗ヒト C D 3 抗体 固定 化プレート、 また は 抗ヒト C D 3 抗体 およびフィブロネクチンもしく は FN fr 固定 化 6 ウェルブレート に 1 ml / ウェルずつまき、 5 H X V I V O 2 0 4 ml を 加 た。 2 th ら を 後 変 を 5 M X V I V O 2 0 4 ml を 加 た。 2 th ら の プレートを 5 % C 0 が 中 3 7 で で 年養した (培養 0 日 目) 。 培養 開始 後 2 日 日 、 3 日 日 、 4 日 目に は 終 漢 度 5 0 0 U/ml と なるよう に I L - 2 を 添加 した。 差 を 継続 し、 培養 開始 後 7 日 目 以 降 2 ~ 3 日 毎 に 終 濃度 5 0 0 U/ml と なるよう I L - 2 を 添加 した。 こ の 間 培養 液の 希 奈 操 作 は 全 く 行 わ な か っ た。

培養開始後15日目にトリパンブル一染色法にて生細胞数を計測し、培養開始時の細胞数と比較しての拡大培養率を算出した。結果を表17に示す。

麦17

衣 1 (
培養日数	FN/FNフラグメント	拡大培養率 (倍率)
15日間	対照 (FN/FNfr非固定化)	x15
	フィプロネクチン	x 628
	CH-296	x 773
	H-296	x 960

表17に示されるように、低細胞数からのLAIX細胞誘導時に各フィブロネクチンフラグメントを固定化した培養器材を使用した群においては、誘導途中の細胞の希釈操作を必要とすることなしに培養開始後16日目に高い拡大培養率が得られた。また、この拡大培養率はフィブロネクチンを固定化した培養器材を使用した群と比較しても高いものであった。これに対して対照群では培養開始15日目でもほとんど増殖しなかった。すなわち低細胞数からLAIX細胞を誘導する際にフィブロネクチンもしくはフィブロネクチンフラグメントを共存させることにより、全く希釈操作を必要とすることなく、高い拡大培養率でLAIX細胞を誘導・培養することが可能であることが明らかとなった。

実施例17 LAK細胞におけるIL-2R発現の誘導

(1) LAK細胞の誘導および培養

実施例13-(2)と同様の方法でLAK細胞を誘導・培養した。

(2) LAK細胞におけるIL-2R発現率の測定

実施例17-(1)で誘導・培養したLAX細胞におけるIL-2R発現率の測定は実施例2-(2)に記載の方法に準じて行った。結果を表18に示す。かかる表で

はIL-2R発現陽性細胞含有率 (%) をIL-2R発現率 (%) と表示する。

表18

表18		
培養日数	FN/FNフラグメント	IL-2R発現率(%)
4日間	対照(FN/FNIr非固定化)	86. 5
	フィブロネクチン	97. 2
	CH-296	97. 6
	H-296 ·	97. 7
	C-CS1	94. 9
7日間	対照(FN/FNfr非固定化)	59. 3
	フィプロネクチン	77. 6
	CH-296	90. 4
	H-296	89. 1
	C-CS1	65. 8

表18に示されるように、LAK細胞誘導初期に各フィブロネクチンフラグメントを固定化した培養器材を使用した群においては、培養中のLAK細胞表面上におけるIL-2R発現率を高く誘導することができた。また、このIL-2R発現率はフィブロネクチンを固定化した培養器材を使用した群と比較しても高いものであった。すなわちLAK細胞を誘導する際にフィブロネクチンフラグメントを共存させることにより、フィブロネクチンそのものよりも好適にIL-2R発現率を高くしながらLAK細胞を誘導・培養することが可能であることが明らかとなった。

実施例18 LAK細胞におけるIL-2R発現の誘導

(1) LAK細胞の誘導および培養

実施例13-(2)と同様の方法でLAK細胞を誘導・培養した。

(2) LAK細胞におけるIL-2R発現率の測定

実施例 18-(1) で誘導・培養した7日目のLAK細胞中におけるCD4細胞、CD8 細胞表面上におけるIL-2R発現率の測定を実施例 9-(2) に記載の方法に準じて行った。なお、今回の操作では1次抗体としてFITC標識マウス抗ヒトCD 4抗体またはFITC標識マウス抗ヒトCD 8抗体を、2次抗体としてPE標識マウス抗ヒト 11-2 R (CD 2 5) 抗体を使用した。結果を表 1 9 に示す。

385	1	a

表19 フィプロネクチン	CD4/IL-2R二重陽性細胞	CD8/IL-2R二重陽性細胞
フラグメント	含有率 (%)	含有率 (%)
対照 (FNfr非固定化)	20. 5	49. 4
CH-296	41. 2	61. 6
C-CS1	24. 4	54. 6

表19に示されるように、LAK細胞誘導初期に各フィブロネクチンフラグメントを固定化した培養器材を使用した群においては、培養中のLAK細胞(CD4およびCD8陽性の両細胞)表面上におけるIL-2R発現率を高く誘導することができた。すなわちLAK細胞を誘導する際にフィブロネクチンフラグメントを共存させることにより、CD4およびCD8陽性の両細胞表面上のIL-2R発現率を高くしながらLAK細胞を誘導・培養することが可能であることが明らかとなった。

実施例19 LAK細胞集団中におけるCD8陽性細胞含有比率

(1) LAK細胞の誘導および培養

実施例13-(2)と同様の方法でLAX細胞を誘導・培養した。

(2) LAK細胞におけるCD8陽性細胞集団含有比率の測定

実施例19-(1)で誘導・培養した15日目のLAK細胞中における、CD8陽性 細胞含有比率の測定を実施例1-(4)に記載の方法に準じて行った。結果を表 20に示す。

表 2 0

フィブロネクチンフラグメント	CD8/陽性細胞含有率(%)
対照 (FNfr非固定化)	42. 9
CH-296	72. 1
H-296	76. 0

表20に示されるように、LAK細胞誘導初期に各フィブロネクチンフラグメントを固定化した培養器材を使用した群においては、培養中のLAK細胞中におけるCD8陽性細胞含有率を高く誘導することができた。すなわちLAK細胞を誘導する際にフィブロネクチンフラグメントを共存させることにより、LAK細胞中のCD8陽性細胞の含有率を高くしながらLAK細胞を誘導・培養することが可能であることが明らかとなった。

実施例21 LAK細胞培養系における拡大培養率の測定

(1) LAK細胞の誘導および培養

プレートを5%C0³中37℃で培養した(培養0日目)。培養開始後2日目、3日目には1000U/mlのIL-2を含む5HXVIVO20を1ml/ウェルずつ添加した。培養開始後4日目には適宜5HXVIVO20を用いて希釈した培養液を何も固定化していない新しいフラスコに移し、終濃度500U/mlとなるようIL-2を添加した。培養開始8または9日目には実施例13-(1)と同様の方法で調製した抗ヒトCD3抗体固定化フラスコ、または抗ヒトCD3抗体およびFNfr固定化フラスコ(ただし、固定化に用いる抗ヒトCD3抗体の濃度は0.5 μ g/mlとした)に適宜5HXVIVO20を用いて希釈した培養液を移し、終濃度500U/mlとなるようIL-2を添加した。培養開始11日目または12日目に再度適宜5HXVIVO20を用いて希釈した培養液を何も固定化していない新しいフラスコに移し、終濃度500U/mlとなるようIL-2を添加した。培養開始15日目にトリパンブル一染色法にて生細胞数を計測し、培養開始時の細胞数と比較しての拡大培養率として算出した。結果を表 2 1 および表 2 2 に示す。表中においてdonorはPBMCドナーの配号を示す。

表21

衣41				
donor	フィブロネクチン	培養開始0日目	培養開始8日目	拡大培養率(倍率)
	フラグメント	刺激	刺激	
A	対照(PNfr非固定化)	抗CD3	なし	x 8 0
		抗CD3	抗CD3	x 3 8
	CH-296	抗CD3+CH-296	なし	x 1 4 5 2
		抗CD3+CH-296	抗CD3	x 1 6 2 0
		抗CD3+CH-296	抗CD3+CH-296	x 2 7 0 0
В	対照 (FNfr非固定化)	抗CD3	なし	x 7 1 0
		抗CD3	抗CD3	x 2 3 6 3
	CH-296	抗CD3+CH-296	なし	x 5 0 4
		抗CD3+CH-296	抗CD3	x 5 4 6 8
		抗CD3+CH-296	抗CD3+CH-296	x 1 4 2 4 3
С	対照 (FNfr非固定化)	抗CD3	なし	x 1 8 0 5
		抗CD3	抗CD3	x 4 2 0 0
	CH-296	抗CD3+CH-296	抗CD3+CH-296	x 3 5 7 0 0
	H-296	抗CD3+H-296	抗CD3+H-296	x16950

表 2 2

donor	フィプロネクチン	培養開始0日目	培養開始9日目	拡大培養率(倍率)
	フラグメント	刺激	刺激	
В	対照 (FNfr非固定化)	抗CD3	なし	x 2 0 7 4
		抗CD3	抗CD3	x 2 8 8 0
	CH-296	抗CD3+CH-296	抗CD3+CH-296	x 3 8 4 0 0
	CH-271	抗CD3+CH-271	抗CD3+CH-271	x 1 2 6 7 2
	H-296	抗CD3+H-296	抗CD3+H-296	x 6 7 5 8 4
	H-271	抗CD3+H-271	抗CD3+H-271	x 8 7 5 5
	C-274	抗CD3+C-274	抗CD3+C-274	x 8 5 2 5
	C-CS1	抗CD3+C-CS1	抗CD3+C-CS1	x 9 6 7 7
	CHV-90	抗CD3+CHV-90	抗CD3+CHV-90	x 1 0 1 3 8
	CHV-179	抗CD3+CHV-179	抗CD3+CHV-179	x 8 2 9 4
	CHV-181	抗CD3+CHV-181	抗CD3+CHV-181	x 5 7 6 0

表21および表22に示されるように、LAK細胞誘導時初期および中期に繰り返し各フィブロネクチンフラグメントおよび抗CD3抗体を固定化した培養器材を使用した群においては、対照群に比較してLAK細胞の拡大培養率が高い。これらの拡大培養率は、LAK細胞誘導時初期および中期に繰り返し抗CD3抗体のみを固定化した培養器材を使用した群における拡大培養率よりもはるかに高いものであった。すなわちLAK細胞誘導初期および中期にフィブロネクチンフラグメントおよび抗CD3抗体を用いて刺激することにより、より高い拡大培養率でLAK細胞を誘導・培養することが可能であることが明らかとなった。

実施例21 LAK細胞培養系における増殖率の測定

(1) LAK細胞の誘導および培養

実施例20-(1)と同様の方法でLAK細胞を誘導・培養した。この際の培養 開始後4日目から8日目までの細胞の増殖率および培養開始後11日目から15 日目までの細胞の増殖率を算出した。結果を表23および表24に示す。

表23				
donor	フィブロネクチン	培養開始0日目	培養開始8日目	11~15日目までの
	フラグメント	刺激	刺激	増殖率 (倍率)
A	対照 (FNfr非固定化)	抗CD3	なし	6. 7倍
		抗CD3	抗CD3	8. 3倍
	CH-296	抗CD3+CH-296	なし	2.6倍
		抗CD3+CH-296	抗CD3	5. 5倍
		抗CD3+CH-296	抗CD3+CH-296	11.1倍
В	対照 (FNfr非固定化)	抗CD3	なし	7.4倍
		抗CD3	抗CD3	17.5倍
	CH-296	抗CD3+CH-296	なし	0.9倍
		抗CD3+CH-296	抗CD3	19.8倍
		抗CD3+CH-296	抗CD3+CH-296	60.3倍
С	対照 (FNfr非固定化)	抗CD3	なし	5. 2倍
		抗CD3	抗CD3	22. 2倍
	CH-296	抗CD3+CH-296	抗CD3+CH-296	94.0倍
	H-296	抗CD3+H-296	抗CD3+H-296	35.0倍

表 2 4

donor	フィプロネクチン	培養開始0日目	培養開始9日目	11~15日目までの		
	フラグメント	刺激	刺激	増殖率 (倍率)		
В	対照 (FNfr非固定化)	抗CD3	なし	5.7倍		
		抗CD3	抗CD3	15.6倍		
	CH-296	抗CD3+CH-296	抗CD3+CH-296	55.6倍		
	CH-271	抗CD3+CH-271	抗CD3+CH-271	25.0倍		
	H-296	抗CD3+H-296	抗CD3+H-296	88. 9倍		
	H-271	抗CD3+H-271	抗CD3+H-271	23.8倍		
	C-274	抗CD3+C-274	抗CD3+C-274	61.7倍		
	C-CS1	抗CD3+C-CS1	抗CD3+C-CS1	28.0倍		
	CHV-90	抗CD3+CHV-90	抗CD3+CHV-90	44.0倍		
	CHV-179	抗CD3+CHV-179	抗CD3+CHV-179	32.7倍		
	CHV-181	抗CD3+CHV-181	抗CD3+CHV-181	41.7倍		

表23および表24に示されるように、LAK細胞誘導時初期および中期に繰り返し各フィブロネクチンフラグメントおよび抗CD3抗体を固定化した培養器材を使用した群においては、対照群に比較して誘導後期におけるLAK細胞の増殖率が高い。これらの増殖率は、LAK細胞誘導時初期および中期に繰り返し抗CD3抗体のみを固定化した培養器材を使用した群における誘導後期のLAK細胞の増殖率よりもはるかに高いものであった。すなわちLAK細胞誘導初期および中期にフィブロネクチンフラグメントおよび抗CD3抗体を用いて刺激することにより、より高い増殖率でLAK細胞を誘導・培養することが可能であることが明らかとなった。

実施例22 LAK細胞におけるIL-2R発現の誘導

(1) LAK細胞の誘導および培養

実施例20-(1)と同様の方法でLAK細胞を誘導・培養した。

(2) LAK細胞におけるIL-2R発現率の測定

実施例 22-(1) で誘導・培養後15日目のLAK細胞におけるIL-2R発現率の測定は実施例 2-(2) に記載の方法に準じて行った。その結果を表 25 および表 26 に示す。かかる表においては IL -2 R発現陽性細胞含有率 (%) をIL-2R 発現率(%)と表示する。

表25			
フィプロネクチンフラグメント	培養開始0日目	培養開始9日目	IL-2R発現率(%)
•	刺激	刺激	
対照 (PNfr非固定化)	抗CD3	なし	4. 8
	抗CD3	抗CD3	32. 6
CH-296	抗CD3+CH-296	なし	2. 5
	抗CD3+CH-296	抗CD3	72. 3
	抗CD3+CH-296	抗CD3+CH-296	94. 7
H-296	抗CD3+H-296	なし	1. 4
•	抗CD3+H-296	抗CD3	50. 2
	##CD3TH=306	##CD3+H-296	89. 6

フィブロネクチン	培養開始0日目	培養開始9日目	IL-2R発現率(%)
フラグメント	刺激	刺激	
対照 (FNfr非固定化)	.抗CD3	なし	4. 8
	抗CD3	抗CD3	18. 0
CH-296	抗CD3+CH-296	抗CD3+CH-296	84. 0
CH-271	抗CD3+CH-271	抗CD3+CH-271	67. 1
H-296	抗CD3+H-296	抗CD3+H-296	79. 9
H-271	抗CD3+H-271	抗CD3+H-271	51. 6
C-274	抗CD3+C-274	抗CD3+C-274	66. 4
C-CS1	抗CD3+C-CS1	抗CD3+C-CS1	72. 5
CHV-90	抗CD3+CHY-90	抗CD3+CHV-90	52. 6
CHV-179	抗CD3+CHV-179	抗CD3+CHV-179	63. 4
CHV-181	抗CD3+CHV-181	抗CD3+CHV-181	68. 3

表25 および表26 に示されるように、LAK細胞誘導時初期および中期に繰り返し各フィブロネクチンフラグメントおよび抗CD3抗体を固定化した培養器材を使用した群においては、対照群に比較して培養開始15日目のLAK細胞表面上のIL-2R発現率が高い。これらのIL-2R発現率は、LAK細胞誘導時初期および中期に繰り返し抗CD3抗体のみを固定化した培養器材を使用した群におけるIL-2R発現率よりもはるかに高いものであった。すなわちLAK細胞誘導初期および中期にフィブロネクチンフラグメントを用いて刺激することにより、より高いIL-2R発現率でLAK細胞を誘導・培養することが可能であることが明らかとなった。

実施例23 LAK細胞におけるCD8陽性細胞比率の測定

(1) LAK細胞の誘導および培養

実施例20-(1)と同様の方法でLAK細胞を誘導・培養した。

(2) LAK細胞集団中におけるCD8陽性細胞含有比率の測定

実施例23-(1)で誘導・培養した15日目のLAK細胞集団中におけるCDS陽性 細胞含有比率の測定は実施例1-(4)に記載の方法に準じて行った。その結果 を表27に示す。

表 2 7	 		
フィブロネクチン	培養開始0日目	培養開始8日目	CD8陽性細胞含有率
フラグメント	刺激	刺激	(%)
対照 (FNfr非固定化)	抗CD3	なし	42. 9
	抗CD3	抗CD3	55. 2
CH-296	抗CD3+CH296	なし	72. 1
	抗CD3+CH296	抗CD3	85. 2
	抗CD3+CH296	抗CD3+CH-296	75. 9
H-296	抗CD3+H296	なし	76. 0
	抗CD3+H296	抗CD3	82. 0
	抗CD3+H296	抗CD3+H296	77. 1

奏27に示されるように、LAK細胞誘導時初期および中期に繰り返し各フィブロネクチンフラグメントおよび抗CD3抗体を固定化した培養器材を使用した群においては、対照群に比較して培養開始15日目のLAK細胞集団中におけるCD8陽性細胞含有比率が高い。これらのCD8陽性細胞含有比率は、LAK細胞誘導時初期および中期に繰り返し抗CD3抗体のみを固定化した培養器材を使用した群におけるCD8陽性細胞含有比率よりもはるかに高いものであった。すなわちLAK細胞誘導初期および中期にフィブロネクチンフラグメントを用いて刺激することにより、より高

いCD8陽性細胞含有比率でLAK細胞を誘導・培養することが可能であることが明らかとなった。

配列表フリーテキスト

SEQ ID NO:1; Partial region of fibronectin named III-8.

SEQ ID NO:2; Partial region of fibronectin named III-9.

SEQ ID NO:3; Partial region of fibronectin named III-10.

SEQ ID NO:4; Partial region of fibronectin named III-12.

SEQ ID NO:5; Partial region of fibronectin named III-13.

SEQ ID NO:6; Partial region of fibronectin named III-14.

SEQ ID NO:7; Partial region of fibronectin named CS-1.

SEQ ID NO:8; Fibronectin fragment named C-274.

SEQ ID NO:9; Fibronectin fragment named H-271.

SEQ ID NO:10 ; Fibronectin fragment named H-296. SEQ ID NO:11 : Fibronectin fragment named CH-271.

SEQ ID NO:12; Fibronectin fragment named CH-296.

SEQ ID NO:13; Fibronectin fragment named C-CS1.

SEQ ID NO:14; Fibronectin fragment named CHV-89.

SEQ ID NO:15; Fibronectin fragment named CHV-90.

SEQ ID NO:16; Fibronectin fragment named CHV-92.

SEQ ID NO:17 ; Fibronectin fragment named CHV-179.

SEQ ID NO:18; Fibronectin fragment named CHV-181. SEQ ID NO:19; Fibronectin fragment named H-275-Cys.

SEQ ID NO:20 ; Primer 12S. SEQ ID NO:21 ; Primer 14A.

SEQ ID NO:22; Primer Cys-A.

SEQ ID NO:23 ; Primer Cys-S.

SEQ ID NO:24; Designed peptide based on matrixprotein derived from infl

uenza virus.

産業上の利用の可能性

本発明の細胞傷害性リンパ球の製造方法によれば、細胞傷害活性が高く維持され、IL-2Rの発現量が有意に上昇し、CD8陽性細胞の比率が向上した細胞 傷害性リンパ球が得られる。当該リンパ球は、例えば、養子免疫療法に好適に使用される。従って、本発明の方法は、医療分野への多大な貢献が期待される。

請求の範囲

- 1. フィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物の存在下に細胞傷害性リンパ球の誘導、維持および拡大培養の少なくともいずれか1つを行なう工程を含むことを特徴とする、細胞傷害性リンパ球の製造方法。
- 2. 細胞傷害性リンパ球が、フィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれ らの混合物の非存在下に誘導、維持および拡大培養の少なくともいずれか1つを 行なったものと比べて、インターロイキン-2レセブターを高発現するものであ る糖求項1記載の方法。
- 3. 細胞傷害性リンパ球が、フィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物の非存在下に誘導、維持および拡大培養の少なくともいずれか1つを行なったものと比べて、CD8陽性細胞を高比率で含有するものである請求項1記載の方法。
- 4. 細胞傷害性リンパ球が、フィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物の非存在下に誘導、維持および拡大培養の少なくともいずれか1つを行なったものと比べて、細胞傷害活性が高く維持されたものである請求項1~3いずれか1項に記載の方法。
- 5. フィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物が固相に固定 化されてなるものである請求項1~4いずれか1項に配載の方法。
- 6. 固相が細胞培養用器材または細胞培養用担体である請求項5記載の方法。

7. 細胞培養用器材がシャーレ、フラスコまたはパッグであり、細胞培養用担 体がビーズ、メンプレンまたはスライドガラスである請求項6記載の方法。

- 8. 細胞傷害性リンパ球の誘導、維持および拡大培養の少なくともいずれか1 つをフィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物を含む培地中で 行なう請求項1~4いずれか1項に記載の方法。
- 9. フィブロネクチンのフラグメントが、配列表の配列番号1~7で表される アミノ酸配列を少なくとも1つ合んでなるポリペプチドであるか、または前記ポ リペプチドのアミノ酸配列に1以上のアミノ酸の置換、欠失、挿入もしくは付加 を有するアミノ酸配列を有するポリペプチドであって、前記ポリペプチドと同等 な機能を有するポリペプチドである請求項1~8いずれか1項に記載の方法。
- 10. フィブロネクチンのフラグメントが、細胞接着活性および/またはヘバ リン結合活性を有するものである請求項9記載の方法。
- 11. フィブロネクチンのフラグメントが、配列表の配列番号8~19で表されるアミノ酸配列のいずれかからなるボリベプチドより選択されるボリベプチドである請求項9記載の方法。
- 12. 細胞傷害性リンパ球の誘導、維持および拡大培養の少なくともいずれか 1つを、フィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物の存在下、 培地を含む細胞培養用器材中で行なう請求項1記載の方法であって、
- (a) 培養開始時の細胞数と細胞培養用器材における培養面積との比率が、 $1\sim5\times10^5~{
 m c}~{
 m e}~{
 m l}~{
 m l}~{
 m l}~{
 m s}$ である、および
- (b) 培養開始時の培地中の細胞の濃度が、1~5×10⁵ cells/mlで

ある、

のいずれかの条件を満たす方法。

- 13. 希釈する工程もしくは細胞培養用器材を交換する工程を包含しない請求 項12記載の方法。
- 14. 請求項1~13いずれか1項に記載の方法により得られる細胞傷害性リンパ球。
- 15. 請求項 $1\sim13$ いずれか1項に記載の方法により得られる細胞傷害性リンパ球を有効成分として含有する医薬。
- 16. フィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物を有効成分 として含有することを特徴とする細胞のインターロイキン-2 レセプター発現増 強剤。
- 17. フィブロネクチンのフラグメントが、配列表の配列番号1~7で表されるアミノ酸配列を少なくとも1つ含んでなるポリペプチドであるか、または前記ポリペプチドのアミノ酸配列に1以上のアミノ酸の置換、欠失、挿入もしくは付加を有するアミノ酸配列を有するポリペプチドであって、前記ポリペプチドと同等な機能を有するポリペプチドである請求項16記載のインターロイキン-2レヤブター発現増強剤。
- 18. フィブロネクチンのフラグメントが、細胞接着活性および/またはヘパ リン結合活性を有するものである請求項17記載のインターロイキン-2レセブ ター発現増強剤。

19. フィブロネクチンのフラグメントが、配列表の配列番号8~19で表されるアミノ酸配列のいずれかからなるボリベブチドより選択されるボリベブチドである請求項17記載のインターロイキン-2レセブター発現増強剤。

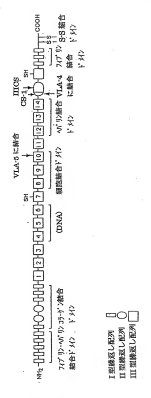
- 20. フィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物を有効成分として含有することを特徴とするリンパ球中のCD8陽性細胞の比率向上剤。
- 21. フィブロネクチンのフラグメントが、配列表の配列番号1~7で表されるアミノ酸配列を少なくとも1つ含んでなるボリベブチドであるか、または前記ボリベブチドのアミノ酸配列に1以上のアミノ酸の置換、欠失、挿入もしくは付加を有するアミノ酸配列を有するボリベブチドであって、前記ボリベブチドと同等な機能を有するボリベブチドである請求項20記載のCD8陽性細胞の比率向上剤。
- 22. フィブロネクチンのフラグメントが、細胞接着活性および/またはヘバ リン結合活性を有するものである請求項21記載のCD8陽性細胞の比率向上剤
- 23. フィブロネクチンのフラグメントが、配列表の配列番号8~19で表されるアミノ酸配列のいずれかからなるポリペプチドより選択されるポリペプチドである請求項21記載のCD8陽性細胞の比率向上剤。
- 24. フィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物を有効成分 として含有することを特徴とする細胞傷害性リンパ球における細胞傷害活性の向 上剤または維持剤。

25. フィブロネクチンのフラグメントが、配列表の配列番号1~7で表されるアミノ酸配列を少なくとも1つ含んでなるボリベブチドであるか、または前記ボリベブチドのアミノ酸配列に1以上のアミノ酸の置換、欠失、挿入もしくは付加を有するアミノ酸配列を有するボリベブチドであって、前記ボリベブチドと同等な機能を有するボリベブチドである請求項24記載の細胞傷害活性の向上剤または維持剤。

- 26. フィブロネクチンのフラグメントが、細胞接着活性および/またはヘパ リン結合活性を有するものである請求項25記載の細胞傷害活性の向上剤または 維持剤。
- 27. フィブロネクチンのフラグメントが、配列表の配列番号8~19で表されるアミノ酸配列のいずれかからなるボリベブチドより選択されるボリベブチドである請求項25記載の細胞傷害活性の向上剤または維持剤。
- 28. フィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物の存在下に 細胞傷害性リンパ球の誘導、維持および拡大培養の少なくともいずれか1つを行 なう工程を含む、細胞傷害性リンパ球でのインターロイキン-2レセブターの発 現を増大する方法。
- 29. フィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物の存在下に 細胞傷害性リンパ球の誘導、維持および拡大培養の少なくともいずれか1つを行 なう工程を含む、細胞傷害性リンパ球におけるCD8陽性細胞の比率を向上する 方法。

30. フィブロネクチン、そのフラグメントまたはそれらの混合物の存在下に 細胞傷害性リンパ球の誘導、維持および拡大培養の少なくともいずれか1つを行 なう工程を含むことを特徴とする細胞傷害性リンパ球において細胞傷害活性を向 上または維持させる方法。

- 31. 細胞傷害性リンパ球に外来遺伝子を導入する工程をさらに含む請求項1 ~ 13 いずれか1項に記載の方法。
- 32. 外来遺伝子をレトロウイルス、アデノウイルス、アデノ随伴ウイルスまたはシミアンウイルスを用いて導入する請求項31記載の方法。



SEQUENCE LISTING

<110> TAKARA BIO INC.

<120> Process for the preparation of lymphocyte having cytotoxic activity.

<130> 03-021-PCT

<150> JP 2002-84414

<151> 2002-03-25

<160> 24

<210> 1

<211> 87

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> partial region of fibronectin named III-8

<400> 1 ...

Pro Thr Asp Leu Arg Phe Thr Asn Ile Gly Pro Asp Thr Met Arg

1 5 . 10 15

Val Thr Trp Ala Pro Pro Pro Ser Ile Asp Leu Thr Asn Phe Leu

				20					25					30	
Val	Arg	Tyr	Ser	Pro	Val	Lys	Asn	Glu	Glu	Asp	Val	Ala	Glu	Leu	
	_			35					40					45	
Ser	Ile	Ser	Pro	Ser	Asp	Asn	Ala	Val	Val	Leu	Thr	Asn	Leu	Leu	1
				50					55					60	
Pro	Gly	Thr	Glu	Tyr	Val	Val	Ser	Val	Ser	Ser	Val	Tyr	Glu	Glr	1
				65					70					78	
His	Glu	Ser	Thr	Pro	Leu	Arg	Gly	Arg	Gln	Lys	Thr				
				80					85						
<210	> 2														
<21	1> 9	0													
<21	2> P	RT													
<21	3> A	rtif	icia	1 Sec	quen	ce									
<22	0>														
<22	3> p	arti	al r	egio:	n of	fib	rone	ctin	nam	ed I	I I –9				
	0> 2														
Gly	Leu	Asp	Ser	Pro	Thr	Gly	Ile	Asp	Phe	Ser	Asp	He	Thr	Al	a
1				5					10						5
Asn	Ser	Phe	Thr	Val	His	Trp	Ile	Ala	Pro	Arg	Ala	The	11e	e Th	r
				20					25						0
Gly	Tyl	Arg	g Ile	Arg	His	His	Pro	Glu	His	Phe	Ser	Gly	Arg	g Pr	0
				35					40)				4	15
Arc	r Gli	1 AS1	Arg	Val	Pro	His	Se	r Arg	Asr	Sei	: Ile	Th	r Lei	ı .Tt	ır

				50					55					60	
Asn	Leu	Thr	Pro	Gly	Thr	Glu	Tyr	Val	Val	Ser	He	Val	Ala	Leu	
				65					70					75	
Asn	Gly	Arg	Glu	Glu	Ser	Pro	Leu	Leu	Ile	G1 y	Gln	Gln	Ser	Thr	
				80					85					90	
<21	0> 3														
<21	1> 9	4													
<21	2> P	RT													
<21	3> A	rtif	icial	l Se	quen	ce									
<22	0>														
<22	3> p	arti	al r	egio	n of	fibi	one	ctin	name	ed I	I I-1	0			
	0> 3														
Val	Ser	Ası	Val	Pro	Arg	Asp	Leu	Glu	Val	Val	Ala	Ala	Thr	Pro	
1				5					10					15	
Thi	Sei	Let	Leu	Ile	Ser	Trp	Asp	Ala	Pro	Ala	Val	Thr	Val	Arg	
				20					25					. 30	
Туі	Typ	Ar	g Ile	Thr	Tyl	Gly	Glu	Thr	Gly	Gly	Ası	Ser	Pro	Val	
				35					40					45	
Gli	n Glu	ı Ph	e Thr	Val	Pro	Gly	Ser	Lys	Ser	Thr	Ala	1 Thi	Ile		
				5()				55	5				60	
Gl	y Le	ı Ly	s Pro	Gly	Va.	l Asp	Ty	Thr	Ile	Thi	Va	l Tyl	Ala		
٠				6					70					75	
Th	r G1	y Ar	g Gly	y Ası	Se:	r Pro	A1:	a Sei	Sei	Ly:	r Pr	o Ile	e Sei	Ile	

85 90 80 Asn Tyr Arg Thr <210> 4 <211> 92 <212> PRT <213> Artificial Sequence <220> <223> partial region of fibronectin named III-12 <400> 4 Ala Ile Pro Ala Pro Thr Asp Leu Lys Phe Thr Gln Val Thr Pro 5 10 1 ... Thr Ser Leu Ser Ala Gln Trp Thr Pro Pro Asn Val Gln Leu Thr 25 20 Gly Tyr Arg Val Arg Val Thr Pro Lys Glu Lys Thr Gly Pro Met 40 35 Lys Glu Ile Asn Leu Ala Pro Asp Ser Ser Ser Val Val Val Ser 55 50 Gly Leu Met Val Ala Thr Lys Tyr Glu Val Ser Val Tyr Ala Leu 75 65 70 Lys Asp Thr Leu Thr Ser Arg Pro Ala Gln Gly Val Val Thr Thr 90 85 80

Leu Glu

<210> 5

<211> 99 <212> PRT <213> Artificial Sequence <220> <223> partial region of fibronectin named III-13 <400> 5 Asn Val Ser Pro Pro Arg Arg Ala Arg Val Thr Asp Ala Thr Glu 10 Thr Thr Ile Thr Ile Ser Trp Arg Thr Lys Thr Glu Thr Ile Thr 30 35 Gly Phe Gln Val Asp Ala Val Pro Ala Asn Gly Gln Thr Pro Ile 55 50 45 Gln Arg Thr Ile Lys Pro Asp Val Arg Ser Tyr Thr Ile Thr Gly 70 65 60 Leu Gln Pro Gly Thr Asp Tyr Lys Ile Tyr Leu Tyr Thr Leu Asn 75 80 Asp Asm Ala Arg Ser Ser Pro Val Val Ile Asp Ala Ser Thr 90 95 <210> 6 <211> 90 <212> PRT

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

<223> partial region of fibronectin named III-14

<400> 6

Ala Ile Asp Ala Pro Ser Asm Leu Arg Phe Leu Ala Thr Thr Pro 1 5 10 15

Asn Ser Leu Leu Val Ser Trp Gln Pro Pro Arg Ala Arg Ile Thr 20 25 30

. Gly Tyr Ile Ile Lys Tyr Glu Lys Pro Gly Ser Pro Pro Arg Glu 35 40 45

Val Val Pro Arg Pro Arg Pro Gly Val Thr Glu Ala Thr Ile Thr

Gly Leu Glu Pro Gly Thr Glu Tyr Thr Ile Tyr Val Ile Ala Leu 65 70 75

Lys Asn Asn Gln Lys Ser Glu Pro Leu Ile Gly Arg Lys Lys Thr

<210> 7

<211> 25

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> partial region of fibronectin named CS-1

<400> 7 Asp Glu Leu Pro Gln Leu Val Thr Leu Pro His Pro Asn Leu His 15 10 Gly Pro Glu Ile Leu Asp Val Pro Ser Thr 20 <210> 8 <211> 274 <212> PRT . <213> Human <220> <223> fibronectin fragment named C-274 **<400> 8** Pro Thr Asp Leu Arg Phe Thr Asn Ile Gly Pro Asp Thr Met Arg 15 10 5 1 Val Thr Trp Ala Pro Pro Pro Ser Ile Asp Leu Thr Asn Phe Leu 25 30 20 Val Arg Tyr Ser Pro Val Lys Asn Glu Glu Asp Val Ala Glu Leu 45 35 40 Ser Ile Ser Pro Ser Asp Asn Ala Val Val Leu Thr Asn Leu Leu 55 60 50 Pro Gly Thr Glu Tyr Val Val Ser Val Ser Ser Val Tyr Glu Gln

				65					70					75
His	Glu	Ser	Thr	Pro	Leu	Arg	Gly	Arg	Gln	Lys	Thr	Gly	Leu	Asp
				80					85					90
Ser	Pro	Thr	Gly	Ile	Asp	Phe	Ser	Asp	Ile	Thr	Ala	Asn	Ser	Phe
				95					100					105
Thr	Val	His	Trp	Ile	Ala	Pro	Arg	Ala	Thr	Ile	Thr	Gly	Tyr	Arg
				110				٠.	115					120
Ile	Arg	His	His	Pro	Glu	His	Phe	Ser	Gly	Arg	Pro	Arg	Glu	Asp
				125					130					135
Arg	Val	Pro	His	Ser	Arg	Asn	Ser	Ile	Thr	Leu	Thr	Asn	Leu	Thr
				140					145					150
Pro	Gly	Thr	Glu	Tyr	Val	Val	Ser	Ile	Val	Ala	Leu	Asn	Gly	Arg
				155					160					165
G1 u	Glu	Ser	Pro	Leu	Leu	Ile	Gly	Gln	Gln	Ser	Thr	Val	Ser	
				170					175					180
Val	Pro	Arg	Asp	Leu	Glu	Val	Val	Ala		Thr	Pro	Thr	Ser	
				185					190					195
Leu	Ile	Ser	Trp	Asp	Ala	Pro	Ala	Val			Arg	Tyr	Tyr	
				200					205					210
Ile	Thr	Туг	Gly			Gly	Gly	Asn			Val	Gin	GIU	
				215					220					225
Thr	Val	Pro	Gly			Ser	Thr	Ala			Ser	Gly	Leu	Lys
				230		٠.	mı .	. 17-1	235		Wa I	Th.	Cl-	240
Pro	Gly	v Val	Asp			116	Thr	val			val	1111	ul)	Arg 255
		_	_	245				. D	250		. 11.	Aor	T-17-	
Gly	/ Ast) Sei	r Pro	AL8	ı ser	: sei	Lys.	rru	, 116	ner.	116	, nsi	: тут	Arg

260 . 265 270
Thr Glu lie Asp

<210> 9

⟨211⟩ 271

<212> PRT

<213> Human

<220>

<223> fibronectin fragment named H-271

<400> 9

Ala lle Pro Ala Pro Thr Asp Leu Lys Phe Thr Gln Val Thr Pro 10 1 Thr Ser Leu Ser Ala Gln Trp Thr Pro Pro Asn Val Gln Leu Thr 25 20 Gly Tyr Arg Val Arg Val Thr Pro Lys Glu Lys Thr Gly Pro Met 40 35 Lys Glu Ile Asn Leu Ala Pro Asp Ser Ser Ser Val Val Val Ser 55 50 Gly Leu Met Val Ala Thr Lys Tyr Glu Val Ser Val Tyr Ala Leu 70 75 65 Lys Asp Thr Leu Thr Ser Arg Pro Ala Gln Gly Val Val Thr Thr 85 90 80

Leu Glu Asn Val Ser Pro Pro Arg Arg Ala Arg Val Thr Asp Ala

				95					100					105
Thr	Glu	Thr	Thr	Ile	Thr	Ile	Ser	Trp	Arg	Thr	Lys	Thr	Glu	Thr
				110					115					120
Ile	Thr	Gly	Phe	Gln	Val	Asp	Ala	Val	Pro	Ala	Asn	Gly	Gln	Thr
				125					130					135
Pro	Ile	Gln	Arg	Thr	Ile	Lys	Pro	Asp	Val	Arg	Ser	Tyr	Thr	Ile
				140					145					150
Thr	Gly	Leu	Gln	Pro	Gly	Thr	Asp	Tyr	Lys	Ile	Tyr	Leu	Tyr	Thr
				155					160					165
Leu	Asn	Asp	Asn	Ala	Arg	Ser	Ser	Pro	Val	Val	Ile	Asp	Ala	Ser
				170					175					180
Thr	Ala	Ile	Asp	Ala	Pro	Ser	Asn	Leu	Arg	Phe	Leu	Ala	Thr	Thr
				185					190					195
Pro	Asn	Ser	Leu	Leu	Val	Ser	Trp	Gln	Pro	Pro	Arg	Ala	Arg	He
				200					205					210
Thr	Gly	Tyr	Ile	Ile	Lys	Tyr	Glu	Lys	Pro	Gly	Ser	Pro	Pro	Arg
				215					220					225
Glu	Val	Val	Pro	Arg	Pro	Arg	Pro	Gly	Val	Thr	Glu	Ala	Thr	Ile
				230					235					240
Thr	Gly	Let	Glu	Pro	Gly	Thr	Glu	Tyr	Thr	He	Tyr	Val	Ile	Ala
				245					250	1				255
Leu	Lys	Ası	a Asn	Gln	Lys	Sei	Glu	Pro	Leu	He	G13	Arg	Lys	
				260)				265	i				270
Thi														

10/38

<210>	10													
<211>	29	6												
<212>	PR	Т												
<213>	Ar	tifi	cial	Seq	uenc	e								
<220>	•													
<223>	fi	bron	ecti	n fr	agme	nt n	amed	H-2	96					
<400	> 10													
Ala :	[]e	Pro	Ala	Pro	Thr	Asp	Leu	Lys	Phe	Thr	Gln	Val	Thr	Pro
1				5					10					15
Thr	Ser	Leu	Ser	Ala	Gln	Trp	Thr	Pro	Pro	Asn	Val	Gln	Leu	Thr
				20					25					30
Gly	Tyr	Arg	Val	Arg	Val	Thr	Pro	Lys	Glu	Lys	Thr	Gly	Pro	Met
				35					40					45
Lys	Glu	Ile	Asn	Leu	Ala	Pro	Asp	Ser	Ser	Ser	Val	Val	Val	Ser
				50					55					60
Gly	Leu	Met	Val	Ala	Thr	Lys	Tyr	Glu	Val	Ser	Val	Tyr	Ala	Leu
				65					70					75
Lys	Asp	Thr	Leu	Thr	Ser	Arg	Pro	Ala	Gln	Gly	Val	Val	Thr	Thr
				80					85					90
Leu	Glu	Asn	Val	Ser	Pro	Pro	Arg	Arg	Ala	. Arg	Val	Thr	Asp	Ala
				95					100					105
Thr	Glu	Thr	Thi	Ile	Thi	Ile	Ser	Trp	Arg	Th I	Lys	Thi	Glu	Thr
				110					118	i				120

lle Thr Gly Phe Gln Val Asp Ala Val Pro Ala Asn Gly Gln Thr

				125					130					135
Pro	Ile	Gln	Arg	Thr	Ile	Lys	Pro	Asp	Val	Arg	Ser	Tyr	Thr	Ile
				140					145					150
Thr	Gly	Leu	Gln	Pro	Gly	Thr	Asp	Tyr	Lys	Ile	Tyr	Leu	Tyr	Thr
				155					160					165
Leu	Asn	Asp	Asn	Ala	Arg	Ser	Ser	Pro	Val	Val	Ile	Asp	Ala	Ser
				170					175					180
Thr	Ala	Ile	Asp	Ala	Pro	Ser	Asn	Leu	Arg	Phe	Leu	Ala	Thr	Thr
				185					190					195
Pro	Asn	Ser	Leu	Leu	Val	Ser	Trp	Gln	Pro	Pro	Arg	Ala	Arg	Ile
				200					205					210
Thr	Gly	Tyr	Ile	Ile	Lys	Tyr	Glu	Lys	Pro	Gly	Ser	Pro	Pro	Arg
				215					220					225
Glu	Val	Val	Pro	Arg	Pro	Arg	Pro	Gly	Val	Thr	Glu	Ala	Thr	Ile
				230					235					240
Thr	Gly	Leu	Glu	Pro	Gly	Thr	Glu	Tyr	Thr	Ile	Tyr	Val	Ile	
				245					250					255
Let	Lys	Asn	Asn	Gln	Lys	Ser	Glu	Pro	Leu	Ile	Gly	Arg	Lys	
				260					265					270
Th	Asp	Glu	Let	Pro	Gln	Leu	Val	Thr	Let	Pro	His	Pro	Asn	
				275					280)				285
Hi	Gly	Pro	Glu	ı Ile	Let	Asp	Val	Pro	Se	Thi				
				200	1				29	5				

<210> 11

<211> 549

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> fibronectin fragment named CH-271

<400> 11

Pro Thr Asp Leu Arg Phe Thr Asn Ile Gly Pro Asp Thr Met Arg

1 5 10 15

Val Thr Trp Ala Pro Pro Pro Ser Ile Asp Leu Thr Asn Phe Leu

20 25 30

Val Arg Tyr Ser Pro Val Lys Asn Glu Glu Asp Val Ala Glu Leu 35 40 45

Ser Ile Ser Pro Ser Asp Asn Ala Val Val Leu Thr Asn Leu Leu
50 55 60

Pro Gly Thr Glu Tyr Val Val Ser Val Ser Ser Val Tyr Glu Gln 65 70 75

His Glu Ser Thr Pro Leu Arg Gly Arg Gln Lys Thr Gly Leu Asp 80 85 90

Ser Pro Thr Gly Ile Asp Phe Ser Asp Ile Thr Ala Asn Ser Phe 95 100 105

Thr Val His Trp Ile Ala Pro Arg Ala Thr Ile Thr Gly Tyr Arg 110 .115 120

Ile Arg His His Pro Glu His Phe Ser Gly Arg Pro Arg Glu Asp

Arg	Val	Pro	His	Ser	Arg	Asn	Ser	11e	Thr	Leu	Inr	ASI	Leu	ınr
				140					145					150
Pro	Gly	Thr	Glu	Tyr	Val	Val	Ser	He	Val	Ala	Leu	Asn	Gly	Arg
				155					160					165
Glu	Glu	Ser	Pro	Leu	Leu	Ile	Gly	Gln	Gln	Ser	Thr	Val	Ser	Asp
				170					175					180
Val	Pro	Arg	Asp	Leu	Glu	Val	Val	Ala	Ala	Thr	Pro	Thr	Ser	Leu
				185					190					195
Leu	Ile	Ser	Trp	Asp	Ala	Pro	Ala	Val	Thr	Val	Arg	Tyr	Tyr	Arg
				200					205					210
He	Thr	Tyr	Gly	Glu	Thr	Gly	Gly	Asn	Ser	Pro	Val	Gln	Glu	Phe
				215					220					225
Thr	Val	Pro	Gly	Ser	Lys	Ser	Thr	Ala	Thr	Ile	Ser	Gly	Leu	Lys
				230					235					240
Pro	Gly	Val	Asp	Tyr	Thr	Ile	Thr	Val	Tyr	Ala	Val	Thr	Gly	Arg
				245					250					255
Gly	Asp	Ser	Pro	Ala	Ser	Ser	Lys	Pro	Ile	Ser	He	Asn	Tyr	Arg
				260					265					270
Thr	Glu	Ile	Asp	Lys	Pro	Ser	Met	Ala	Ile	Pro	Ala	Pro	Thr	Asp
				275					280					285
Leu	Lys	Phe	Thr	Gln	Val	Thr	Pro	Thr	Ser	Leu	Ser	Ala	Gln	Trp
				290					295					300
Thr	Pro	Pro	Asn	Val	Gln	Leu	Thr	Gly	Tyr	Arg	Val	Arg	Val	Thr
				305					310					315
Pro	Lys	Glu	Lys	Thr	Gly	Pro	Met	Lys	Glu	Ile	Asn	Leu	Ala	Pro
				320					325					330

Asp	Ser	Ser	Ser	Val	Val	Val	Ser	Gly	Leu	Me t	Val	Ala	Thr	Lys
				335					340					345
Tyr	Glu	Val	Ser	Val	Tyr	Ala	Leu	Lys	Asp	Thr	Leu	Thr	Ser	Arg
				350					355					360
Pro	Ala	Gln	Gly	Val	Val	Thr	Thr	Leu	Glu	Asn	Val	Ser	Pro	Pro
				365					370					375
Arg	Arg	Ala	Arg	Val	Thr	Asp	Ala	Thr	Glu	Thr	Thr	He	Thr	He
				380					385					390
Ser	Trp	Arg	Thr	Lys	Thr	Glu	Thr	He	Thr	Gly	Phe	GIn	VaI	Asp
				395					400					405
Ala	Val	Pro	Ala	Asn	Gly	Gln	Thr	Pro	Ile	Gln	Arg	Thr	Ile	Lys
				410					415					420
Pro	Asp	Val	Arg	Ser	Tyr	Thr	Ile	Thr	Gly	Leu	Gln	Pro	Gly	Thr
				425					430					435
Asp	Tyr	Lys	Ile	Tyr	Leu	Tyr	Thr	Leu	Asn	Asp	Asn	Ala	Arg	Ser
				440					445					450
Ser	Pro	Va1	Val	Ile	Asp	Ala	Ser	Thr	Ala	Ile	Asp	Ala	Pro	
				455					460					465
Asn	Leu	Arg	Phe	Leu	Ala	Thr	Thr	Pro	Asn	Ser	Leu	Leu	Val	
				470					475					480
Trp	Gln	Pro	Pro	Arg	Ala	Arg	He	Thr			He	He	Lys	
				485					490					495
Glu	Lys	Pro	Gly	Ser	Pro	Pro	Arg	Glu			Pro	Arg	Pro	
				500					505			_		510
Pro	Gly	Val	Thr			Thr	Ile	Thr			Glu	Pro	Gly	
				515	5		•		520)				525

Glu Tyr Thr Ile Tyr Val Ile Ala Leu Lys Asn Asn Gln Lys Ser
530 535 540

Glu Pro Leu Ile Gly Arg Lys Lys Thr
545

<210> 12

<211> 574

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> fibronectin fragment named CH-296

<400> 12

Pro Thr Asp Leu Arg Phe Thr Asn Ile Gly Pro Asp Thr Met Arg . 10 5 1 Val Thr Trp Ala Pro Pro Pro Ser Ile Asp Leu Thr Asn Phe Leu 25 20 Val Arg Tyr Ser Pro Val Lys Asn Glu Glu Asp Val Ala Glu Leu 35 40 45 Ser Ile Ser Pro Ser Asp Asn Ala Val Val Leu Thr Asn Leu Leu 60 50 55 Pro Gly Thr Glu Tyr Val Val Ser Val Ser Ser Val Tyr Glu Gln 70 75 65 His Glu Ser Thr Pro Leu Arg Gly Arg Gln Lys Thr Gly Leu Asp

				80					85					90
Ser	Pro	Thr	Gly	Ile	Asp	Phe	Ser	Asp	Ile	Thr	Ala	Asn	Ser	Phe
				95					100					105
Thr	Val	His	Trp	Ile	Ala	Pro	Arg	Ala	Thr	Ile	Thr	Gly	Tyr	Arg
				110					115					120
Ile	Arg	His	His	Pro	Glu	His	Phe	Ser	Gly	Arg	Pro	Arg	Glu	Asp
				125					130					135
Arg	Val	Pro	His	Ser	Arg	Asn	Ser	Ile	Thr	Leu	Thr	Asn	Leu	Thr
				140					145					150
Pro	Gly	Thr	Glu	Tyr	Val	Val	Ser	Ile	Val	Ala	Leu	Asn	Gly	Arg
				155					160					165
Glu	Glu	Ser	Pro	Leu	Leu	Ile	Gly	Gln	Gln	Ser	Thr	Val	Ser	Asp
				170					175					180
Val	Pro	Arg	Asp	Leu	Glu	Val	Val	Ala	Ala	Thr	Pro	Thr	Ser	Leu
				185					190					195
Leu	Ile	Ser	Trp	Asp	Ala	Pro	Ala	Val	Thr	Val	Arg	Tyr	Tyr	Arg
				200					205					210
Ile	Thr	Tyr	Gly	Glu	Thr	Gly	Gly	Asn	Ser	Pro	Val	Gln	Glu	
				215					220					225
Thr	Val	Pro	Gly	Ser	Lys	Ser	Thr	Ala	Thr	Ile	Ser	Gly	Leu	
				230					235					240
Pro	Gly	Val	Asp	Tyr	Thr	Ile	Thr	Val	Tyr	Ala	Val	Thr	Gly	
				245					250					255
Gly	Asp	Ser	Pro	Ala	Ser	Ser	Lys	Pro			Ile	Asn	Tyr	
				260					265					270
Thr	Glu	Ile	Asp	Lys	Pr-o	Ser	Met	Ala	Ile	Pro	Ala	Pro	Thr	Asp

				275					280					285
Leu	Lys	Phe	Thr	Gln	Val	Thr	Pro	Thr	Ser	Leu	Ser	Ala	Gln	Trp
				290					295					300
Thr	Pro	Pro	Asn	Val	Gln	Leu	Thr	Gly	Tyr	Arg	Val	Arg	Val	Thr
				305					310					315
Pro	Lys	Glu	Lys	Thr	Gly	Pro	Met	Lys	Glu	Ile	Asn	Leu	Ala	Pro
				320					325					330
Asp	Ser	Ser	Ser	Val	Val	Val	Ser	Gly	Leu	Met	Val	Ala	Thr	Lys
				335					340					345
Tyr	Glu	Val	Ser	Val	Tyr	Ala	Leu	Lys	Asp	Thr	Leu	Thr	Ser	Arg
				350					355					360
Pro	Ala	Gln	Gly	Val	Val	Thr	Thr	Leu	Glu	Asn	Val	Ser	Pro	Pro
				365					370					375
Arg	Arg	Ala	Arg	Val	Thr	Asp	Ala	Thr	Glu	Thr	Thr	Ile	Thr	Ile
				380					385					390
Ser	Trp	Arg	Thr	Lys	Thr	Glu	Thr	lle	Thr	Gly	Phe	Gln	Val	Asp
				395					400					405
Ala	Val	Pro	Ala	Asn	Gly	Gln	Thr	Pro	He	Gln	Arg	Thr	Ile	Lys
				410					415					420
Pro	Asp	Val	Arg	Ser	Tyr	Thr	Ile	Thr	Gly	Leu	Glu	Pro	Gly	Thr
				425					430					435
Asp	Tyr	Lys	Ile	Tyr	Leu	Tyr	Thr	Leu	Asn	Asp	Asn	Ala	Arg	Ser
				440					445					450
Ser	Pro	Val	Va 1	lle	Asp	Ala	Ser	Thr	Ala	Ile	Asp	Ala	Pro	Ser
				455					460					465
Asn	Leu	Arg	Phe	Leu	Ala	Thr	Thr	Pro	Asn	Ser	Leu	Leu	Val	Ser

				470					475					480
Trp	Gln	Pro	Pro	Arg	Ala	Arg	Ile	Thr	Gly	Tyr	Ile	Ile	Lys	Tyr
•				485					490					495
Glu	Lys	Pro	Gly	Ser	Pro	Pro	Arg	Glu	Val	Val	Pro	Arg	Pro	Arg
				500					505					-510
Pro	Gly	Val	Thr	Glu	Ala	Thr	Ile	Thr	Gly	Leu	Glu	Pro	Gly	Thr
				515					520					525
Glu	Tyr	Thr	Ile	Tyr	Val	Ile	Ala	Leu	Lys	Asn	Asn	Gln	Lys	Ser
				530					535					540
G lu	Pro	Leu	Ile	Gly	Arg	Lys	Lys	Thr	Asp	Glu	Leu	Pro	Gln	Leu
				545					550					555
Val	Thr	Leu	Pro	His	Pro	Asn	Leu	His	Gly	Pro	Glu	·Ile	Leu	Asp
				560					565					570
Val	Pro	Ser	Thr											

⟨210⟩ 13

⟨211⟩ 302

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> fibronectin fragment named C-CS1

⟨400⟩ 13

Pro Thr Asp Leu Arg Phe Thr Asn Ile Gly Pro Asp Thr Met Arg

1 -				5					10					15	
Val	Thr	Trp	Ala	Pro	Pro	Pro	Ser	Ile	Asp	Leu	Thr	Asn	Phe	Leu	
				20					25	·				30	
Val	Arg	Tyr	Ser	Pro	Val	Lys	Asn	Glu	Glu	Asp	Val	Ala	Glu	Leu	
				35	·				40					45	
Ser	Ile	Ser	Pro	Ser	Asp	Asn	Ala	Val	Val	Leu	Thr	Asn	Leu	Leu	
				50					55					60	
Pro	Gly	Thr	Glu	Tyr	Val	Val	Ser	Val	Ser	Ser	Val	Tyr	Glu	Gln	
				65					70					. 75	
His	Glu	Ser	Thr	Pro	Leu	Arg	Gly	Arg	Gln	Lys	Thr	Gly	Leu	Asp	
				80					85					90	
Ser	Pro	Thr	Gly	Ile	Asp	Phe	Ser	Asp	Ile	Thr	Ala	Asn	Ser	Phe	
				95					100					105	
Thr	Val	His	Trp	Ile	Ala	Pro	Arg	Ala	Thr	Ile	Thr	Gly	Tyr	Arg	
				110					115					120	
Ile	Arg	His	His	Pro	Glu	His	Phe	Ser	Gly	Arg	Pro	Arg	Glu	Asp	
				125					130					135	
Arg	Val	Pro	His	Ser	Arg	Asn	Ser	Ile	Thr	Leu	Thr	Asn	Leu	Thr	
				140					145					150	
Pro	Gly	Thr	Glu	Tyr	Val	Val	Ser	Ile	Val	Ala	Leu	Asn	Gly		
				155					160					165	
Glu	Glu	Ser	Pro	Leu	Leu	Ile	Gly	Gln	Gln	Ser	Thr	Val	Ser		
				170					175					180	
Val	Pro	Arg	Asp	Leu	Glt	(Val	Val	Ala			Pro	Thi	Ser	Leu	
				185					190					195	
Let	Ile	e Sei	Trp	Asr	Ala	Pro	Ala	ı Val	Thr	Va1	Arg	Ty:	Tyl	Arg	

205 210 200 lle Thr Tyr Gly Glu Thr Gly Gly Asn Ser Pro Val Gln Glu Phe 215 220 Thr Val Pro Gly Ser Lys Ser Thr Ala Thr Ile Ser Gly Leu Lys 235 230 Pro Gly Val Asp Tyr Thr Ile Thr Val Tyr Ala Val Thr Gly Arg 250 245 Gly Asp Ser Pro Ala Ser Ser Lys Pro Ile Ser Ile Asn Tyr Arg 265 260 Thr Glu Ile Asp Lys Pro Ser Asp Glu Leu Pro Gln Leu Val Thr 280 275 Leu Pro His Pro Asn Leu His Gly Pro Glu Ile Leu Asp Val Pro 300 290 295 Ser Thr

⟨210⟩ 14

<211> 367

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> fibronectin fragment named CHV-89

<400> 14

Pro Thr Asp Leu Arg Phe Thr Asn Ile Gly Pro Asp Thr Met Arg

1				5					10					15	
Val	Thr	Trp	Ala	Pro	Pro	Pro	Ser	Ile	Asp	Leu	Thr	Asn	Phe	Leu	
				20					25					30	
Val	Arg	Tyr	Ser	Pro	Val	Lys	Asn	Glu	Glu	Asp	Val	Ala	Glu	Leu	
				35					40					45	
Ser	Ile	Ser	Pro	Ser	Asp	Asn	Ala	Val	Val	Leu	Thr	Asn	Leu	·Leu	
				50					55					60	
Pro	Gly	Thr	Glu	Tyr	Val	Val	Ser	Val	Ser	Ser	Val	Tyr	G1u	Gln	
				65					70					75	
His	Glu	Ser	Thr	Pro	Leu	Arg	Gly	Arg	Gln	Lys	Thr	Gly	Leu	Asp	
				80					85					90	
Ser	Pro	Thr	Gly	Ile	Asp	Phe	Ser	Asp	Ile	Thr	Ala	Asn	Ser	Phe	
				95					100					105	
Thr	Val	His	Trp	Ile	Ala	Pro	Arg	Ala	Thr	Ile	Thr	Gly	Tyr	Arg	
				110					115					120	
Ile	Arg	His	His	Pro	Glu	His	Phe	Ser	Gly	Arg	Pro	Arg	Glu	Asp	
				125					130					135	
Arg	Val	Pro	His	Ser	Arg	Asn	Ser	He	Thr	Leu	Thr	Asn	Leu	Thr	
				140					145					150	
Pro	Gly	Thr	Glu	Tyr	Val	Val	Ser	Ile	Val	Ala	Leu	Asn	Gly	Arg	
				155					160					165	
Glu	Glu	Ser	Pro	Leu	Leu	He	Gly	Gln	Gln	Ser	Thr	Val	Ser	Asp	
				170					175					180	
Val	Pro	Arg	Asp	Leu	Gľu	Val	Val	Ala	Ala	Thr	Pro	Thr	Ser	Leu	
				185					190	ı				195	
Len	Ile	Ser	Trp	Asp	Ala	Pro	A1 a	Val	Thr	Va1	Arg	Tyr	Tyr	Arg	

				200					205					210
Ile	Thr	Tyr	Gly	Glu	Thr	Gly	Gly	Asn	Ser	Pro	Val	Gln	Glu	Phe
				215					220					225
Thr	Val	Pro	Gly	Ser	Lys	Ser	Thr	Ala	Thr	Ile	Ser	Gly	Leu	Lys
				230					235					240
Pro	Gly	Val	Asp	Tyr	Thr	Ile	Thr	Val	Tyr	Ala	Val	Thr	Gly	Arg
				245					250					255
Gly	Asp	Ser	Pro	Ala	Ser	Ser	Lys	Pro	Ile	Ser	Ile	Asn	Tyr	Arg
				260					265					270
Thr	G1 u	Ile	Asp	Lys	Pro	Ser	Met	Asn	Val	Ser	Pro	Pro	Arg	Arg
				275					280					285
Ala	Arg	Val	$\operatorname{Th} \mathbf{r}$	Asp	Ala	Thr	Glu	Thr	Thr	Ile	Thr	Ile	Ser	Trp
				290					295					300
Arg	Thr	Lys	Thr	Glu	Thr	Ile	Thr	Gly	Phe	Gln	Val	Asp	Ala	Val
				305					310					315
Pro	Ala	Asn	Gly	Gln	Thr	Pro	Ile	Gln	Arg	Thr	Ile	Lys	Pro	Asp
				320					325					330
Val	Arg	Ser	Tyr	Thr	Ile	Thr	Gly	Leu	Gln	Pro	Gly	Thr	Asp	Tyr
				335					340					345
Lys	Ile	Tyr	Leu	Tyr	Thr	Leu	Asn	Asp	Asn	Ala	Arg	Ser	Ser	Pro
				350					355					360
Val	Val	Ile	Asp	Ala	Ser	Thr								
				365										

<210> 15

<211> 368 <212> PRT <213> Artificial Sequence ⟨220⟩ <223> fibronectin fragment named CHV-90 <400> 15 Pro Thr Asp Leu Arg Phe Thr Asn Ile Gly Pro Asp Thr Met Arg 10 1 Val Thr Trp Ala Pro Pro Pro Ser Ile Asp Leu Thr Asn Phe Leu 20 25 Val Arg Tyr Ser Pro Val Lys Asn Glu Glu Asp Val Ala Glu Leu 40 35 Ser Ile Ser Pro Ser Asp Asn Ala Val Val Leu Thr Asn Leu Leu 50 55 Pro Gly Thr Glu Tyr Val Val Ser Val Ser Ser Val Tyr Glu Gln . 70 65 His Glu Ser Thr Pro Leu Arg Gly Arg Gln Lys Thr Gly Leu Asp 85 80 Ser Pro Thr Gly Ile Asp Phe Ser Asp Ile Thr Ala Asn Ser Phe 105 95 100 Thr Val His Trp Ile Ala Pro Arg Ala Thr Ile Thr Gly Tyr Arg 110 115 120

130

135

lle Arg His His Pro Glu His Phe Ser Gly Arg Pro Arg Glu Asp

Arg	Val	Pro	His	Ser	Arg	Asn	Ser	Ile	Thr	Leu	Thr	Asn	Leu	Thr
				140					145					150
Pro	Gly	Thr	Glu	Tyr	Val	Val	Ser	Ile	Val	Ala	Leu	Asn	Gly	Arg
				155					160					165
Glu	Glu	Ser	Pro	Leu	Leu	Ile	Gly	Gln	Gln	Ser	Thr	Val	Ser	Asp
				170					175					180
Val	Pro	Arg	Asp	Leu	Glu	Val	Val	Ala	Ala	Thr	Pro	Thr	Ser	Leu
				185					190					195
Leu	Ile	Ser	Trp	Asp	Ala	Pro	Ala	Val	Thr	Val	Arg	Tyr	Tyr	Arg
				200					205					210
Ile	Thr	Tyr	Gly	Glu	Thr	Gly	Gly	Asn	Ser	Pro	Val	Gln	Glu	Phe
				215					220					225
Thr	Val	Pro	Gly	Ser	Lys	Ser	Thr	Ala	Thr	He	Ser	Gly	Leu	Lys
				230					235					240
Pro	Gly	Val	Asp	Tyr	Thr	Ile	Thr	Val	Tyr	Ala	Val	Thr	Gly	Arg
	•			245					250					255
Gly	Asp	Ser	Pro	Ala	Ser	Ser	Lys	Pro	Ile	Ser	Ile	Asn	Tyr	
				260					265					.270
Thr	Glu	116	Asp	Lys	Pro	Ser	Met	Ala			Ala	Pro	Ser	Asn
				275					280					2 85
Leu	Arg	Phe	Leu	Ala	Thi	Thr	Pro	Asn			Let	ı Val	Ser	Trp
				290					298					300
Glr	Pro	Pro	Arg	g Ala	Arg	z Ile	Thr	Gly			e Ile	Lys	Tyr	Glu
				308					310			_		315
Lys	Pro	Gl	y Sei			Arg	g Glu	ı Val			Ar	g Pro) Arg	Pro
				320)				32	5				330

Gly Val Thr Glu Ala Thr lle Thr Gly Leu Glu Pro Gly Thr Gly

335 340 345

Tyr Thr lle Tyr Val lle Ala Leu Lys Asn Asn Gln Lys Ser Glu
350 355 360

Pro Leu Ile Gly Arg Lys Lys Thr

<210> 16

<211> 370

<212> PRT

(213) Artificial Sequence

<220>

<223> fibronectin fragment named CHV-92

<400> 16

				65					70					75	
His	Glu	Ser	Thr	Pro	Leu	Arg	Gly	Arg	Gln	Lys	Thr	Gly	Leu	Asp	
				80					85					90	
Ser	Pro	Thr	Gly	Ile	Asp	Phe	Ser	Asp	Ile	Thr	Ala	Asn	Ser	Phe	
				95					100					105	
Thr	Val	His	Trp	Ile	Ala	Pro	Arg	Ala	Thr	Ile	Thr	Gly	Tyr	Arg	
				110					115					120	
Ile	Arg	His	His	Pro	Glu	His	Phe	Ser	Gly	Arg	Pro	Arg	Glu	Asp	
				125					130					135	
Arg	Val	Pro	His	Ser	Arg	Asn	Ser	Ile	Thr	Leu	Thr	Asn	Leu	Thr	
				140					145					150	
Pro	Gly	Thr	Glu	Tyr	Val	Val	Ser	Ile	Val	Ala	Leu	Asn	Gly	Arg	
				155					160					165	
Glu	Glu	Ser	Pro	Leu	Leu	Ile	Gly	Gln	Gln	Ser	Thr	Val	Ser	Asp	
				170					175					-180	
Val	Pro	Arg	Asp	Leu	Glu	Val	Val	Ala	Ala	Thr	Pro	Thr	Ser		
				185					190					195	
Leu	Ile	Ser	Trp	Asp	Ala	Pro	Ala	Val		Val	Arg	Tyr	Tyr		
				. 200					205					210	
He	Thr	Tyr	Gly	Glu	Thr	Gly	Gly	Asn		Pro	Val	Gln	Glu		
				215					220				_	225	
Thr	Val	Pro	Gly		Lys	Ser	Thr	Ala			Ser	Gly	Leu		
				230					235			mı	61	240	
Pro	Gly	Val	Asp			Ile	Thr	Val			val	Tar	GIY		
				245		_			250				m	255	
Gly	Ast	Ser	Pro	Ala	. Ser	Ser	Lys	Pro) ile	ser	116	ASI	LIYI	Arg	

				260					265					270
Thr	Glu	Ile	Asp	Lys	Pro	Ser	Met	Ala	Ile	Pro	Ala	Pro	Thr	Asp
				275					280					285
Leu	Lys	Phe	Thr	Gln	Val	Thr	Pro	Thr	Ser	Leu	Ser	Ala	Gln	Trp
				290					295					300
Thr	Pro	Pro	Asn	Val	Gln	Leu	Thr	Gly	Tyr	Arg	Val	Arg	Val	Thr
				305					310					315
Pro	Lys	Glu	Lys	Thr	Gly	Pro	Met	Lys	Glu	Ile	Asn	Leu	Ala	Pro
				320					325				,	330
Asp	Ser	Ser	Ser	Val	Val	Val	Ser	Gly	Leu	Met	Val	Ala	Thr	Lys
				335					340					345
Tyr	Glu	Val	Ser	Val	Tyr	Ala	Leu	Lys	Asp	Thr	Leu	Thr	Ser	Arg
				350					355					360
Pro	Ala	Gln	Gly	Val	Val	Thr	Thr	Leu	Glu					
				365					370					

<210> 17

<211> 457

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> fibronectin fragment named CHV-179

<400> 17

Pro	Thr	Asp	Leu	Arg	Phe	Thr	Asn	He	Gly	Pro	Asp	Thr	Met	Arg
1				. 5					10					15
Val	Thr	Trp	Ala	Pro	Pro	Pro	Ser	Ile	Asp	Leu	Thr	Asn	Phe	Leu
				20					25					30
Val	Arg	Туг	Ser	Pro	Val	Lys	Asn	Glu	Glu	Asp	Val	Ala	Glu	Leu
				35					40					45
Ser	Ile	Ser	Pro	Ser	Asp	Asn	Ala	Val	Val	Leu	Thr	Asn	Leu	Leu
				50					55					60
Pro	Gly	Thr	Glu	Tyr	Val	Val	Ser	Val	Ser	Ser	Val	Tyr	Glu	Gln
				65					70					75
.His	Glu	Ser	Thr	Pro	Leu	Arg	Gly	Arg	Gln	Lys	Thr	Gly	Leu	Asp
				80					85					. 90
Ser	Pro	Thr	Gly	Ile	Asp	Phe	Ser	Asp	Ile	Thr	Ala	Asn	Ser	Phe
				95					100					105
Thr	Val	His	Trp	Ile	Ala	Pro	Arg	Ala	Thr	Ile	Thr	Gly	Tyr	Arg
				110					115					120
He	Arg	His	His	Pro	Glu	His	Phe	Ser	Gly	Arg	Pro	Arg	Glu	
				125					130					135
Arg	y Val	Pro	His	Ser	Arg	Asn	Ser	He	Thi	Leu	Thr	Asn	Leu	
				140					145					150
Pro	Gly	Thr	Glu	Туг	Val	Val	Ser	Ile	Va]	Ala	Leu	Ası	Gly	
				155					160					165
G11	ı Glu	Ser	Pro	Let	Let	ı Ile	Gly	Glr			Thi	· Val	Ser	
				170					17					180
Va	l Pro	Arg	g Asp	Lei	ı Glı	ı Val	Val	Ala			r Pro	Th	Se	
				18	5				19	0				198

Leu	Πle	Ser	Trp	Asp	Ala	Pro	Ala	Val	Thr	Val	Arg	Туг	lyr	Arg
				200					205					210
Ile	Thr	Tyr	Gly	Glu	Thr	Gly	Gly	Asn	Ser	Pro	Val	Gln	Glu	Phe
				215					220					225
Thr	Val	Pro	Gly	Ser	Lys	Ser	Thr	Ala	Thr	Ile	Ser	Gly	Leu	Lys
				230					235					240
Pro	Gly	Val	Asp	Tyr	Thr	Ile	Thr	Val	Tyr	Ala	Val	Thr	Gly	Arg
				245					250					255
Gly	Asp	Ser	Pro	Ala	Ser	Ser	Lys	Pro	Ile	Ser	Ile	Asn	Туг	Arg
				260					265					270
Thr	Glu	Ile	Asp	Lys	Pro	Ser	Met	Asn	Val	Ser	Pro	Pro	Arg	Arg
				275					280					285
Ala	Arg	Val	Thr	Asp	Ala	Thr	Glu	Thr	Thr	He	Thr	Ile	Ser	Trp
				290					295					300
Arg	Thr	Lys	Thr	Glu	Thr	Ile	Thr	Gly	Phe	Gln	Val	Asp	Ala	Val
				305					310					315
Pro	Ala	Asn	Gly	Gln	Thr	Pro	Ile	Gln	Arg	Thr	Ile	Lys	Pro	Asp
				320					325					330
Val	Arg	Ser	Tyr	Thr	He	Thr	Gly	Leu	Gln	Pro	Gly	Thr	Asp	Tyr
				335					340					345
Lys	lle	Tyr	Leu	Tyr	Thi	Leu	Asn	Asp	Asn	Ala	Arg	Ser	Ser	Pro
				350					355					360
Val	Val	Ιlε	Asp	Ala	Sei	Thi	Ala	He	Asp	Ala	Pro	Ser	Ası	Leu
				365	i				370)			•	375
Arg	Phe	Leu	ı Ala	Thr	Th	Pro	Asn	Ser	Let	Let	Val	Sei	Tr	Gln
				380)				388	5				390

Pro	Pro	Arg	Ala	Arg	He	Thr	Gly	Tyr	Ile	He	Lys	Туг	Glu	Lys
				395					400					405
Pro	Gly	Ser	Pro	Pro	Arg	Glu	Val	Val	Pro	Arg	Pro	Arg	Pro	Gly
				410					415					420
Val	Thr	Glu	Ala	Thr	Ile	Thr	Gly	Leu	Glu	Pro	Gly	Thr	Glu	Tyr
				425					430					435
Thr	Ile	Tyr	Val	Ile	Ala	Leu	Lys	Asn	Asn	Gln	Lys	Ser	Glu	Pro
				440					445					450
Leu	Ile	Gly	Arg	Lys	Lys	Thr								
				455										

<210> 18 <211> 459

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> fibronectin fragment named CHV-181

<400> 18

 Pro
 Thr
 Asp Leu
 Arg Phe
 Thr
 Asn
 Ile
 Gly
 Pro
 Asp Thr
 Met
 Arg

 1
 5
 10
 15

 Val
 Thr
 Thr
 Ala
 Pro
 Pro
 Pro
 Bro
 Ile
 Asp Leu
 Thr
 Asn
 Phe
 Leu

 20
 25
 30

Val Arg Tyr Ser Pro Val Lys Asn Glu Glu Asp Val Ala Glu Leu

				35					40					45
Ser	Ile	Ser	Pro	Ser	Asp	Asn	Ala	Val	Val	Leu	Thr	Asn	Leu	Leu
				50					55					60
Pro	Gly	Thr	Glu	Tyr	Val	Val	Ser	Val	Ser	Ser	Val	Tyr	Glu	Gln
				65					70					75
His	Glu	Ser	Thr	Pro	Leu	Arg	Gly	Arg	Gln	Lys	Thr	Gly	Leu	Asp
				80					85					90
Ser	Pro	Thr	Gly	Ile	Asp	Phe	Ser	Asp	Ile	Thr	Ala	Asn	Ser	Phe
				95					100					105
Thr	Val	His	Trp	Ile	Ala	Pro	Arg	Ala	Thr	Ile	Thr	Gly	Tyr	Arg
				110					115					120
Ile	Arg	His	His-	Pro	Glu	His	Phe	Ser	Gly	Arg	Pro	Arg	Glu	Asp
				125					130					135
Arg	Val	Pro	His	Ser	Arg	Asn	Ser	Ile	Thr	Leu	Thr	Asn	Leu	Thr
				140					145					150
Pro	Gly	Thr	Glu	Tyr	Val	Val	Ser	Ile	Val	Ala	Leu	Asn	Gly	Arg
				155					160					165
Glu	Glu	Ser	Pro	Leu	Leu	Ile	Gly	Gln	Gln	Ser	Thr	Val	Ser	Asp
				170					175					180
Val	Pro	Arg	Asp	Leu	Glu	Val	Val	Ala	Ala	Thr	Pro	Thr	Ser	
				185					190					195
Leu	Ile	Ser	Trp	Asp	Ala	Pro	Ala	Val			Arg	Tyr	Tyr	
				200					205					210
Ile	Thr	Tyr	Gly		Thr	Gly	Gly	Asn			Val	Gln	Glu	
				215					220					225
Thr	Val	Pro	Gly	Ser	Lys	Ser	Thr	Ala	Thr	Ile	Ser	Gly	Leu	Lys

				230					235					240
Pro	Gly	Val	Asp	Tyr	Thr	Ile	Thr	Val	Tyr	Ala	Val	Thr	Gly	Arg
				245					250					255
Gly	Asp	Ser	Pro	Ala	Ser	Ser	Lys	Pro	Ile	Ser	Ile	Asn	Tyr	Arg
				260					265					270
Thr	Glu	Ile	Asp	Lys	Pro	Ser	Met	Ala	Ile	Pro	Al a	Pro	Thr	Asp
				275					280					285
Leu	Lys	Phe	Thr	Gln	Val	Thr	Pro	Thr	Ser	Leu	Ser	Ala	Gln	Trp
				290					295					300
Thr	Pro	Pro	Asn	Val	Gln	Leu	Thr	Gly	Tyr	Arg	Val	Arg	Val	Thr
				305					310					315
Pro	Lys	Glu	Lys	Thr	Gly	Pro	Met	Lys	Glu	Ile	Asn	Leu	Ala	Pro
				320					325					330
Asp	Ser	Ser	Ser	Val	Val	Val	Ser	Gly	Leu	Met	Val	Ala	Thr	Lys
				335					340					345
Туг	Glu	Val	Ser	Val	Tyr	Ala	. Leu	Lys	Asp	Thr	Leu	Thr	Ser	Arg
				350					355					360
Pro	Ala	Gli	ıGly	Val	Val	Thr	Thi	Leu	Glu	Ast	l Val	Ser	Pro	Pro
				365					370					375
Arg	g Arg	Al:	a Arg	g Val	Thi	Asr	Ala	t Thr	Glu	1 Thi	r Thi	· Ile	Thi	Ile
				380					38					390
Se	r Tr	Ar	g Thi	r Lys	Thi	Glu	ı Th	r Ile	Th:	r Gl	y Pho	e Gli	ı Va	l Asp
				39					40					405
Al	a Va	l Pr	o Al	a Ası	n Gl	y Gli	n Th	r Pr	o Il	e Gl	n Ar	g Th	r Il	e Lys
				41					41					420
Pr	o As	p Va	l Ar	g Se	г Ту	r Th	r Il	e Th	r Gl	y Le	u Gl	n Pr	o Gl	y Thr

430 435
Asp Tyr Lys Ile Tyr Leu Tyr Thr Leu Asn Asp Asn Ala Arg Ser
440 445 450
Ser Pro Val Val Ile Asp Ala Ser Thr

⟨210⟩ 19

<211> 276

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> fibronectin fragment named H-275-Cys

<400> 19

Met Ala Ala Ser Ala Ile Pro Ala Pro Thr Asp Leu Lys Phe Thr 10 15 5 1 Gin Val Thr Pro Thr Ser Leu Ser Ala Gin Trp Thr Pro Pro Asn 25 30 20 Val Gln Leu Thr Gly Tyr Arg Val Arg Val Thr Pro Lys Glu Lys 35 40 45 Thr Gly Pro Met Lys Glu Ile Asn Leu Ala Pro Asp Ser Ser Ser 50 55 60 Val Val Val Ser Gly Leu Met Val Ala Thr. Lys Tyr Glu Val Ser 65 70 75

Val	Tyr	Ala	Leu	Lys	Asp	Thr	Leu	Thr	Ser	Arg	Pro	Ala	Gln	Gly
				80					85					90
Val	Val	Thr	Thr	Leu	Glu	Asn	Val	Ser	Pro	Pro	Arg	Arg	Ala	Arg
				95					100					105
Val	Thr	Asp	Ala	Thr	Glu	Thr	Thr	Ile	Thr	Ile	Ser	Trp	Arg	Thr
				110					115					120
Lys	Thr	Glu	Thr	Ile	Thr	Gly	Phe	Gln	Val	Asp	Ala	Val	Pro	Ala
				125					130					135
Asn	Gly	Gln	Thr	Pro	Ile	Gln	Arg	Thr	He	Lys	Pro	Asp	Val	Arg
				140					145					150
Ser	Tyr	Thr	Ile	Thr	Gly	Leu	Gln	Pro	Gly	Thr	Asp	Tyr	Lys	Ile
				155					160					165
Tyr	Leu	Tyr	Thr	Leu	Asn	Asp	Asn	Ala	Arg	Ser	Ser	Pro	Val	Val
				170					175					180
Ile	Asp	Ala	Ser	Thr	Ala	Ile	Asp	Ala	Pro	Ser	Asn	Leu	Arg	Phe
				185					190					195
Leu	Ala	Thr	Thr	Pro	Asn	Ser	Leu	Leu	Val	Ser	Trp	Gln	Pro	
				200					205					210
Arg	Ala	Arg	Ile	Thr	Gly	Tyr	Ile	Ile		Tyr	Glu	Lys	Pro	
				215					220					225
Ser	Pro	Pro	Arg	Glu	Val	Val	Pro	Arg		Arg	Pro	Gly	Val	
				230					235					240
Glu	Ala	Thr	Ile	Thr	Gly	Leu	Glu	Pro		Thr	Glu	Tyr	Thr	
				245					250					255
Tyr	Val	Ile	Ala	Leu	Lys	Asn	Asn	Gln		Ser	Glu	Pro	Leu	
				260					265					270

Gly Arg Lys Lys Thr Cys

275

<210> 20

<211> 38

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> primer 12S

<400> 20

aaaccatggc agctagcgct attcctgcac caactgac

38

<210> 21

⟨211⟩ 36

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> primer 14A

<400> 21

anaggatece tanciagiet titteettee anicag

<210> 22

<211> 40

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> primer Cys-A

⟨400⟩ 22

aaaagcggcc gctagcgcaa gccatggtct gtttcctgtg

40

<210> 23

⟨211⟩ 41

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> primer Cys-S

<400> 23 ···

aaaagcggcc gcactagtgc atagggatcc ggctgagcaa c

⟨210⟩ 24

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed peptide based on matrixprotein derived from influenza vir

us

<400> 24

Gly Ile Leu Gly Phe Val Phe Thr Leu

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP03/03575

	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C1 ⁷ C12N5/02, A61K35/14, A61P3	1/04, A61P35/00, A61P3	7/02	
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both na	tional classification and IPC		
	S SEARCHED			
Int.	ocumentation searched (classification system followed Cl ⁷ Cl2N5/02, A61K35/14, A61P3	1/04, A61P35/00, A61P3		
	ion searched other than minimum documentation to the			
	ata base consulted during the international search (name SIS/WPI (DIALOG)	e of data base and, where practicable, sea	rch terms used)	
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
A	WO 89/01942 A1 (Regents of t Minnesota), 09 March, 1989 (09.03.89), & EP 366728 A1 & US & JF 3-500046 A	he University of	1-32	
A	JP 4-297494 A (Fuji Photo Film Co., Ltd.), 21 October, 1992 (21.10.92), (Family: none)			
A	JF 6-306096 A (Fuji Photo Fi 01 November, 1994 (01.11.94), (Family: none)		1-32	
Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
"A" docum conside "E" earlier date "L" docum cited to special "O" docum means "P" docum	I estigation of third documents used defining the parent sense of the art which is not end to the of particular relevance documents bury politiced on or after the international filling near which many throw doubts on priority chainful or which is contained by politication date of another citation or other in secon (as specified) using the priority of the con- tent ferrings (as an oral disclosure, use, exhibition or other sense published prior to the international filling date but later are priority date California.	**T** later document published after the international filling date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance, the claimed invention cannot be considered novel or cannot be an invention of the conflict of the contract be an invention of the conflict of the contract be an invention of contract the conflict of the conflict relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such as combination being devident to a person skilled in the art document member of the same peants almit)		
Date of the	to priority date claimed actual completion of the international search rune, 2003 (18.06.03)	Date of mailing of the international sea 01 July, 2003 (01.		
Japa	mailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer Telephone No.		
Pacsimile N		телерионе но.		
Form PCI	/ISA/210 (second sheet) (July 1998)			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP03/03575

		PCT/JP03/03575					
C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT							
ategory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the releva		Relevant to claim No				
A A	Citaton of ocument, with indicaton, where appropriate, of the lieve TP 2001-314183 A (Japan Science and Techn Corp.), 13 November, 2001 (13.11.01), (Family: none)		1-32				

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1998)

	国際調査報告	国際出願番号	PCT/JP0	3/03575		
	場する分野の分類(国際特許分類(IPC)) 1 ⁷ C12N5/02, A61K35/14, A A61P37/02	A61P31/04, A	61P35/00,			
調査を行ったが	予った分野 最小眼簑科(国際特許分類(I P C)) 1 [°] C 1 2 N 5 / 0 2 , A 6 1 K 3 5 / 1 4 , A A 6 1 P 3 7 / 0 2	A61P31/04, A	61P35/00,			
最小限資料以外	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの					
国際調査で使用 BIOS	目した電子データベース(データベースの名称、 IS/WPI (DIALOG)	調査に使用した用語)				
	ると認められる文献			関連する		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	ときは、その関連する領	前所の表示	請求の範囲の番号		
A	WO 89/01942 A1 (リーシ エンヴ・オブ・サ ・ユニハ & EP 366728 A1 & US 5019646 A & J		1989. 03. 0 9	1-32		
A	JP 4-297494 A(富士写真フイルム株式 (ファミリーなし)	式会社)1992.10.2	:1	1-32		
A	JP 6-306096 A(富士写真フイルム株式 (ファミリーなし)	式会社)1994.11.0	1	1-32		
区欄の統領	! きにも文献が列挙されている。	□ パテントファ	ミリーに関する別	紙を参照。		
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「B」国際出版目前の出願または特許であるが、国際出版日以在後先日後に公表された文献であって 「B」優先権主張に職義と総別する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別が重ねを確立するために引用する 文献(理由を付す) 「D」ロ原による帰示、使用、展示等に管及する文献 「P」国際出版日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出版 「P」国際出版日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出版						
国際調査を完	丁した日 18.06.03	国際調査報告の発送	01 .07.03			
日本	の名称及びあて先 国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915	特許庁審査官(権限の本間 夏子	のある職員) (音	4N 9637		

電話番号 03-3581-1101 内線 3488

日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

国際調査報告	国際出願番号	PCT/JP03/0	3575

	国际问道书言	国際田原省等 PC1/JPU	
C (続き).	関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するとき		関連する 請求の範囲の番号
A	JP 2001-314183 A(科学技術振興事業団) (ファミリーなし)	2001. 11. 13	1-32
			-